أ. د. وليـد حميـد يــوســف أ. د. محمَــد حسج الحمـود

الأحكادي الأحكادي الأحكادي الخيادي الوراشة ؛ البنعة يربيا ؛ الفطريات الطحالب ؛ الفطريات





لتحميل أنواع الكتب راجع: (مُنتُدى إِقْراً الثُقافِي)

براي دائلود كتابهاى محتلف مراجعه: (منتدى اقرا الثقافى) بردابهزاندنى جورها كتيب:سهردانى: (مُنتَدى إقراً الثُقافى)

www. lgra.ahlamontada.com



www.iqra.ahlamontada.com

للكتب (كوردى ,عربي ,فارسي)

ارب علمتية فم الأحياء الخلية ؛ الوراثة ؛ البكتيريا ؛ الطحالب ؛ الفطرنات



المملكة الأردنية الهاشميّة ، عمّان وسط البلد ، خلف مطعم القدس هاتف ٤٦٣٨٦٨٨ ، فاكس ٥٤٤٠٥ . ص. ب: ٧٧٧٢ عمّان / الأردن e - mail : alahlia@nets.jo

تجارب علمية في الأحياء الخلية - الوراثة - البكتريا - الطحالب - الفطريات د. محمد حسن الحمود / د. وليد حميد يوسف

> الطبعة العربيّة الأولى ، ٢٠٠٤ حقوق الطبع محفوظة

تصميم الغلاف: زهير أبو شابب / الأردن



الصفّ الضوئي: على الحسيني

All rights reserved. No part of this book may be reproduced in any form or by any means without the prior permission of the publisher.

جميع الحقوق محفوظة . لايسمع بإعادة إصدار هذا الكتاب أو أيّ جزء منه ، بأيّ شكل من الأشكال ، إلا بإذن خطّي مسبق من الناشر .

العلوم البيولوجية

أ. ح. مدمُــد حســن\الحمــود أ. د. وليــد حمــيـد يــوســــــــــ

تجـــاربـــه علمتــــــة في الأحياء

الخطية ؛ الورَّائة ؛ البكتيريا ؛ الطدالب ؛ الفطريات



يمثل كتاب تجارب علمية في الأحياء Experiments in Biology محاولة علمية بارعة مطلع القرن الجديد لتوفير مرجع رصين في المكتبة الجامعية العربية لطلبة تخصص العلوم الحياتية التطبيقية بالأساس إضافة إلى طلبة كليات الطب البشري وطب الأسنان والطب البيطرى والصيدلة والتمريض وكلية العلوم الطبية المساندة.

وقد أعدت التجارب العلمية في ضوء الخبرة العلمية الغزيرة المتراكمة لدى العلماء في جامعات العالم المتقدمة في إعداد مناهج الدراسات البايولوجية Biological بهدف تشجيع مشاركة الطالب الجامعي بنفسه في عملية اكتساب المعرفة الإبداعية من خلال الممارسة اليدوية الصارمة في إنجاز مختلف التجارب المختبرية. إن فلسفة إنجاز التجارب المختبرية في حقىل العلوم البايولوجية تكمن في إثارة المتعة الشخصية لدى الطالب من أجل اكتشاف المعرفة حول المفاهيم العلمية الأساسية في الأحياء قاطبة واعتبار ذلك من الطرق المثالية في التعليم الجامعي العالي. وأن الهدف الآخر وراء أعداد الدراسات المختبرية التجريبية هو من أجل تكامل إمكانيات التدريس لدى الأستاذ الجامعي مع إثارة قدرات المتعلم والمهارات الإبداعية لدى الطالب الجديد.

إن التجارب المختبرية المطروحة في هذا الكتاب الجديد يمكن تكييفها من قبل الأستاذ Instructor لتغطية مختلف الاتجاهات البايولوجية في التدريس الجامعي حيث يوجد عدد كافي من التجارب في مجالات بايولوجية الخلية Cell Biology والوراثة والمملكة النباتية والمملكة النباتية والمملكة

الحيوانية) والبيئة Analysis of Ecosystem والتي يمكن إنجازها على مدى الفصول السنوية. وهناك بعض التجارب المختبرية التي يمكن إنجازها عن طريق الاستعانة بالأمثلة Demonstration وذلك من أجل تقصير الزمن المطلوب لتغطية المفاهيم البايولوجية الأساسية حيث يمكن للطالب أن يتعامل مع النماذج الحية للأحياء بشكل مباشر في أوقات محددة خلال الوقت المخصص في المختبر.

وقد صممت كافة التجارب المختبرية بطريقة تمكن الطالب من أدائها في المختبر بسهولة ملموسة. ولا بد من أن يتعلم الطالب الطريقة العلمية في كتابة التقارير المختبرية Laboratory Reports والذي يشمل عناوين محددة هي مقدمة Laboratory Reports وطريقة العمل Procedure والنتائج Results والمناقشة Discussion. وأن القواعد العلمية المتبعة في كل جامعات العالم تؤكد على أهمية أن يحضر الطالب نفسه قبل الدخول إلى صالة المختبر وخاصة قراءة المقدمة الموضوعية Experimental Procedures وخطوات التجربة العلمية العلمية ولابد للطالب أن يراجع الطالب الفصول النظرية ذات العلاقة بالتجارب المختبرية ولابد للطالب أيضاً أن يتعلم بلورة التفسيرات الموضوعية Explanations والاستنتاجات الواضحة أيضاً أن يتعلم بلورة التفسيرات الموضوعية Explanations والإبداعي.

ويمكن للطالب الماهر أن يصنع المعطيات المعرفية بنفسه من خلال تسجيل نتائج تجاربه ومقارنة ذلك مع النتائج التي يحصل عليها زملاؤه في المختبر ومناقشة ذلك في ضوء المعلومات المتوفرة وراء الاختبارات العلمية التجريبية. ونحن لدينا عقيدة راسخة في أن مشاركة الطالب في البحث عن الظواهر البايولوجية في العمل المختبري هو الأسلوب الأمثل في التدريس الجامعي العالي.

وقد أعد هذا الكتاب بطريقة متقنة تلائم استعماله في التعليم الجامعي في مرحلة البكلوريوس في الجامعات العربية. وقد حاولنا الاعتماد على مراجع علمية عالمية حديثة سواء في شرح المادة أو توثيق المعطيات بالصور التوضيحية مما سهل استيعاب الأدبيات الغزيرة المتوفرة بين أيدينا خلال السنوات الأخيرة.

وقد تمت الإشارة إلى كافة المراجع التي استفدنا منها في تأليف هـذا الكتـاب تحقيقاً لشروط الأمانة العلمية مما يضع الكتـاب في مكانـة رفيعـة المستوى في المكتبـة العربية الجامعية المعاصرة.

نأمل أن نكون قد وفقنا في تقديم هذا المرجع الجديد بشكل مناسب للأجيال الصاعدة من الطلاب في العالم العربي.. ونأمل أن نكون قد أسهمنا في تطوير التدريس الجامعي مستلهمين العزم من التعاليم القرآنية. قال تعالى في سورة النجم آية ٣٦- ٤٢:

﴿ وأن ليس للإنسان إلا ما سعى ● وإن سعيه سوف يرى ● ثه يجزيه الجزاء الأوفى ● وأن إلى ربك المنتمى ﴾

والله ولى التوفيق

المؤلفان

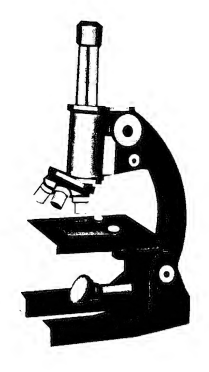
٨/ شباط/ ٢٠٠٢

فهرس المحتويات

الصفحة

الصفحة	الموضوع
o	المقدمة
الأول: الجزيئات البايولوجية	المختبر
الثاني: الحجهر الضوئي	المختبر
الثالث: تركيب الخلية ووظيفتها	المختبر
الرابع: تركيب العضيات الخلوية ووظائفها ٨٣	المختبر
الخامس: تكاثر الخلية	المختبر
السادس: حركة المواد خلال الأغشية البلازمية	المختبر
السابع: الإنزيمات	المختبر
الثامن: التنفس الخلوي	المختبر
التاسع: التركيب الضوئي	المختبر
العاشر: الوراثة المندلية	المختبر
الحادي عشر: الأساس الكروموسومي للوراثة ٢١٧	المختبر
ِ الثاني عشر: وراثة الإنسان	المختبر

المختبر الثالث عشر: التعبير عن فعالية الجين	
المختبر الرابع عشر: مملكة المونيرا	
المختبر الخامس عشر: مملكة البروتستا: الطحالب والفطريات الغروية . ٢٨٥	
المختبر السادس عشر: مملكة البروتستا: الابتدائيات	
المختبر السابع عشر: مملكة الفطريات	
الم اجع	



المختبر الأول

الجزيئات البايولوجيــة: البروتينات والكاربوهيدرات والدهون والحوامض النوويــة

Biologically Important Molecules:

Proteins, Carbohydrates, Lipids and Nucleic
Acids

يتألف الجوزء الكبير من المادة الجافة dry matter للخلايا من الكاربون والأوكسجين والنيتروجين والهيدروجين والتي تنظم بشكل وحدات صغيرة تدعى المونومرات monomers التي ترتبط مع بعضها لتكوين جزيئات كبيرة تدعى البوليمرات spolymers. وتتألف البوليمرات من أربع أنواع هي البروتينات والكاربوهيدرات والدهون والحوامض النووية.

أ - البروتينات Proteins:

إن البروتينات عبارة عن جزيئات كبيرة ومعقدة تتألف من جزيئات صغيرة معتوية على النيتروجين تدعى بالحوامض الأمينية aminoacids. وترتبط هذه الحوامض الأمينية مع بعضها بواسطة أواصر ببتيدية peptide bonds تتكون بين مجموعة الكاربوكسيل لحامض أميني ومجموعة الأمين لحامض أميني آخر. وتدعى التراكيب الناتجة عن تكوين الأواصر الببتيدية بالببتيدات الثنائية dipeptides أو الثلاثية polypeptides وذلك اعتماداً على عدد الحوامض الثلاثية الموجودة في السلسلة. ويتراوح الوزن الجزيئي للببتيدات المتعددة من حوالي الأمينية الموجودة في السلسلة. ويتراوح الوزن الجزيئي للببتيدات المتعددة من حوالي مده ومده الأسبولين الأنسولين (نصله) إلى ٤٠ مليون (كما في بروتين فايروس داء فسيفساء التبغ المتبعدة وخصائصها الفيزياوية وذلك للأسباب الآتية:

- العدد الكبير للحوامض الأمينية في جزيئة البروتين.
- العدد غير المحدود في الارتباطات combinations المتكونة من الحوامض الأمينية.
 - تفاعلية reactivity المجاميع الجانبية لحوامض أمينية معينة.

يتكون جسم الإنسان من الآلاف وربما مئات الآلاف من البروتينات المختلفة. وأن لكل بروتين وظيفة خاصة، كما أن التركيب الكيمياوي لكل بروتين يحدد الوظيفة الخاصة به. ولا توجد منافسات competitors للوظائف التي تقوم بها البروتينات في

الأجهزة الحيوية. وتشكل البروتينات الجزء المهم في تركيب الخلايا حيث تؤلف جزءً كبيراً من معظم الأغشية الخلوية والعضيات organelles (مثل المايتوكوندريا والبلاستيدات الخضراء chloroplasts والرايبوسومات وألياف المغزل spindle fibers والأنيبيبات الدقيقة microtubules والكروموسومات). وفضلاً عن دور البروتينات التركيبي فإنها تعمل كمحفزات حيوية catalysts (الأنزيات) تنظم وظائف الخلية والنسيج (الهرمونات)، وتشكل خط الدفاع الرئيس ضد الأحياء الغريبة (الأجسام المضادة antibodies).

ا – الاختبارات النوعية للكشف عن البروتينات: Oualitative Tests to Detect Proteins:

تستعمل التفاعلات الكيمياوية المتضمنة مجاميع الأمين (-NH₂) والكاربوكسيل (-COOH) الحرة في الجزيئات البروتينية للكشف عن أنواع البروتينات الموجودة في مزيج معقد من الجزيئات. وسيتم التعرف في هذا الجزء من المختبر على عدد من الاختبارات التي تكشف عن وجود الجزيئات البروتينية وكيفية تحديد تركيب الحوامض الأمينية لبروتين الحليب المسمى بالكازين casein. //

أ- تفاعل الننهايدرين Ninhydrin Reaction

إن الننهايدرين عبارة عن عامل مؤكسد فعال يعمل على إزالة مجاميع الأمين للحوامض الأمينية. ويتحرر من التفاعل الأمونيا ammonia وثنائي أوكسيد الكاربون والشكل المختزل reduced form للننهايدرين. بعدها تتفاعل الأمونيا مع الننهايدرين والننهايدرين المختزل لتكوين لون أرجواني purple color. ويعد ظهور اللون الأرجواني اختباراً موجباً للبروتين. أضف ٣ مليلتر من الماء المقطر إلى أنبوبة اختبار و ٣ مليلتر من علول زلال البيض abumin (، ، ٪) أو أي بروتين آخر إلى أنبوبة إختبار أخرى.

ثم أضف خلات الصوديوم الصلبة إلى كل أنبوبة اختبار (الكمية تعادل spatula عُلُوءة بعمق ١ إنج). أضف ثمان قطرات من الننهايـدرين إلى كـل أنبوبـة. سـخن

الأنبوبتين لمدة ٣ دقائق في حمام مغلمي شم بـرد الأنبـوبتين. وســجل ملاحظاتـك في الجدول - ١.

الجدول -١: التفاعلات الكيمياوية النوعية للحوامض الأمينية والبروتينات

الملاحظات	المواد المستعملة	الأنبوبة	الاختبار
	ماء مقطر	١	i a . taleia
	۰٫۱٪ زلال البـــــيض أو بروتين آخر	۲	ننهایدرین
	ماء مقطر	١	
	۱٪ زلال البيض أو بــروتين آخر	۲	ساكا كوشي
	۱ ,۰٪ أرجنين	٣	
	ماء مقطر	١	
	۱۰ ملغم/ مل تايروسين	۲	
	١٠ ملغم/ مل كلايسين	٤	بولي
	١٠ ملغم/ مل هستدين		
	الححلـــول المـــائي للكـــازين المتحلل	0	

ب- اختبار ساكا كوشي Sakaguchi Test

إن المحاليل القلوية للبروتين المحتوية على الحامض الأميني أرجنين arginine إن المحاليل القلوية للبروتين المحتوية α-naphthol وهايبوبروميت الصوديوم لفا- نفثول لتكوين لون أحمر شديد. ويختفي هذا اللون بسرعة ما لم يتم تثبيته بإضافة اليوريا

urea . لذا يعد اختبار ساكاكوشي وسيلة نافعة في الكشف عن البروتينات المحتوية على الحامض الأميني أرجنين.

أضف باستعمال الماصة ٣ مل من الماء المقطر إلى أنبوبة الاختبار رقم ١، و ٣ مل من محلول الزلال (١٪) أو أي بروتين آخر إلى أنبوبة الاختبار رقم ٢، و ٣ مل من محلول الأرجنين (١, ٠٪) إلى أنبوبة الاختبار رقم ٣. أضف ١ مل من هيدروكسيد الصوديوم (١٥ الله) إلى كل أنبوبة، ثم ١ مل من محلول ألفا- نفشول (٠٢, ٠٪). أضف قطرتين من هايبوبروميت الصوديوم إلى الأنبوبة رقم ١ يعقبها وخلال ١٠ ثواني إضافة ١ مل من محلول اليوريا (٤٠٪). أعد هذه العملية على الأنبوبتين رقم ٢ و ٣ ثم سجل ملاحظاتك في الجدول-١.

جـ - اختبار بولی Pauly Test

عند وجود الحامض الأميني تايروسين tyrosine أو هستدين histidine أو كليهما في المحلول المائي البروتيني المتحلل المعائي protein hydrolysate (ناتج عن التحلل المائي الأنزيمي للبروتين) فإنهما يتفاعلان في محلول قلوي مع حامض السلفانيليك sulfanilic acid لتكوين لون أحمر شديد. ولا يوجد حامض أميني آخر يتفاعل مع هذا الكاشف. لذا يعد هذا الاختبار مهماً في التثبت من وجود الهستدين أو التايروسين أو كليهما في جزيئة البروتين.

أضف ٢ مل من الماء المقطر إلى الأنبوبة رقم ١، و ٢ مل من التايروسين (١٠ ملغم/ مل) إلى الأنبوبة رقم ٢، و ٢ مل من الكلايسين (١٠ ملغم/ مل) إلى الأنبوبة رقم ٣ و ٢ مل من الهستدين (١٠ ملغم/ مل) إلى الأنبوبة رقم ٤، و ٢ مل من المحلول المائي للكازين المتحلل casein hydrolysate (بروتين الحليب) إلى الأنبوبة رقم ٥. أضف ١ مل من كاشف حامض السلفانيليك و ١ مل من نتريت الصوديوم (٥٪) لكل أنبوبة. إمزج الأنابيب واتركها لمدة ٣٠ دقيقة. أضف لكل أنبوبة ٣ مل من كاربونات الصوديوم (٢٠٪) ثم امزج. سجل ملاحظاتك تلك في الجدول-١.

١- التعيين الكيمياوي الكمى للبروتيين

Quantitative Chemical Determination of Protein

إن البايوريت على ما يمكن اعتباره أصرتين ببتديتين، لذا فإنه يماثيل من حيث التركيب البايوريت على ما يمكن اعتباره أصرتين ببتديتين، لذا فإنه يماثيل من حيث التركيب لببتيد ثلاثي بسيط. وعندما يتفاعل البايوريت مع كبريتات النحاس يتكون لون أرجواني شديد نتيجة للتفاعل بين أيونات النحاس والأواصر الببتيدية وتعطي البروتينات تفاعل بايوريت بسبب احتوائها على أعداد كبيرة من الأواصر الببتيدية ويمكن استعمال تفاعل بايوريت لتعيين تراكيز البروتينات في المواد بسبب احتواء معظم البروتينات على العدد نفسه من الأواصر الببتيدية لكل غرام. وفي هذه التجربة سيقوم الطالب بتعيين التركيز الجهول unknown لمحلولين بروتينيين باستعمال المقياس اللوني تركيز معلوم لبروتين زلال المصل البقرى bovine serum albumin من خلال المصل البقرى bovine serum albumin.

- ١ حضر خمس أنابيب اختبار تحتوي كل أنبوبة على ٥ مل من تراكيـز متصـاعدة مـن زلال المصل البقري (الجدول ٢) وحضر أيضاً أنبوبتي اختبار تحتوي كل واحدة منهما على ٥ مل من تراكيز مجهولة من محاليل بروتينية متشابهة أو مختلفة.
- اضف ۲, ۵ مل من كاشف بايوريت لكل أنبوبة ثم أمزج من خلال تدوير الأنابيب بين راحتي اليدين. حيث يلاحظ تكون اللون بشكل كامل خلال ۳۰ دقيقة ويبقى ثابتاً لفترة ساعة على الأقبل. وفي أثناء انتظار تكون اللون يتم معايرة جهاز مقياس اللون باستعمال الأنبوبة ۱ والتي تحتوي على ۵ مل من الماء المقطر و ۲٫۵ مل من كاشف بايوريت. ثبت الجهاز على طول موجي ٥٤٠ نانومتر. وبعد معايرة الجهاز باستعمال blank يتم حساب النسبة المثوية للنفاذية (T٪) percent transmittance للأنابيب للنفاذية (T٪) absorbance للأنابيب الجدول- ۲. حوّل النسبة المثوية للنفاذية إلى امتصاصية absorbance للأنابيب ۲-٥ باستعمال الجدول ۳، بعدها رتب المعلومات للحصول على منحنى المعايرة المحالل البروتينية المجهولة.

الجدول -٢: مخطط يوضح التقدير الكمى للبروتين

	النفاذية	ڪ اشف	البروتين (زلال المصل البقري)			
الامتصاصية	(*)	بايوريت (مل)	التركيز (مايكروغرام/ مل)	الحجم (مل)	الأنبوبة	
صفر	1	۲,٥	صفر (ماء)	0	(blank) \	
		۲,٥	۲0٠	0	۲	
		۲,٥	0 • •	0	٣	
		۲,0	1	0	٤	
		۲,٥	۲	0	٥	
		۲,0		0	المجهول ١	
		۲,٥		٥	المجهول ۲	

٣- فصل الحوامض الأمينية بطريقة الكروماتوكرافي Chromatographic Separation of Amino Acids

توجد عدة طرق لفصل البروتينات والحوامض الأمينية وتنقيتها. ومن التقنيات البسيطة في هذا المجال هي الكروماتوكرافي chromatography.

وفي هذه الدراسة سيستعمل الطالب كروماتوكرافي الطبقة الرقيقة لفصل الحوامض الأمينية وتشخصها في المحلول المائي للكازين المتحلل. وفي حالة الإمكان شراء صفائح plates كروماتوكرافية مغطاة مسبقاً بالسيليكا – جيل silica- gel لغرض استعمالها في هذه التجربة. كما ويمكن استعمال الطريقة الآتية لتغطية الشرائح الزجاجية العائدة للطالب بالسيليكا - جيل.

١- امسك شريحة زجاجية glass slide من حافاتها واغمرها في إناء يحتوي على
 السيليكا جيل، بعدها تدور الشريحة عدة مرات ثم تدفع إلى الأعلى بكل عناية
 (الشكل - ١).

- ٢- جفف الشريحة في الهواء (ملاحظة: أن غطاء السيليكا _ جيل الأبيض يكون هش
 لذا يجب عدم تلف السطح).
- ٣- اختر جانب الشريحة ذو السطح الأملس. بعدها أزل السيليكا جيل من الجانب الآخر للشريحة من خلال مسحه بمنشفة ورقية. (ملاحظة: تجنب التماس المتزايد للشريحة وذلك خوفاً من تلوث الشريحة بالحوامض الأمينية الموجودة في الزيوت أو الدهون الموجودة في سطح جلد الأيدي، لذا يجب مسك الشريحة من حافاتها).
- ٤- ضع الشريحة بحيث يكون السطح المغطى بالسيليكا جيل إلى الأعلى. ضع إشارة على السطح المغطى عند نقطتين بينهما مسافة ١٢ مليمتر تقريباً وعن أسفل الشريحة بمسافة ٢ مليمتر. أضف قطرة صغيرة من المحلول المائي للكازين المتحلل إلى النقطة ١ (spot 2) باستعمال أنبوبة شعرية. وأضف إلى النقطة ٢ (spot 2) وعلى النقطة ١ (aspartic acid أمينية معروفة (حامض الأسبارتيك aspartic acid بالمحامض الكلوتاميك glutamic acid المشيونين بالمحامض الكلوتاميك alamine المشيونين histidine أو اللايسين التايروسين alanine أو اللايسين المحاوفة.
- ٥- اترك البقع أو النقاط لكي تجف. بعدها ضع الشريحة بعناية في وعاء الكروماتوكرافي المحتوي على المذيب والغطاء. وعندما تتحرك الحافة الأمامية leading edge
 للمذيب (solvent front) لمسافة ٦- ١٢ مليمتر من الحافة العليا للسيليكا جيل (٣٠- ٤٥ دقيقة) اسحب الشريحة من الوعاء واتركها لكي تجف.
 - ٦- رش سطح الشريحة بالننهايدرين في موقع جيد التهوية.
- تحدير: لا تستنشق الأبخرة ولا تدع الرذاذ يدخل العين واستعمل واقية للعين وقناع للأنف والفم.

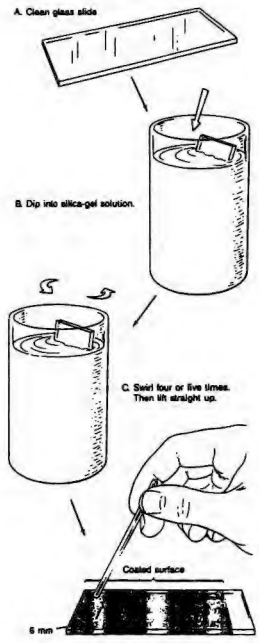
اترك الشريحة لكي تجف، ثم سخن الشريحة لمدة دقيقتين أو ثلاث دقائق. إن الحوامض الأمينية في المحلول المائي المتحلل ستتفاعل مع الننها يدرين وتظهر بشكل بقع ملونة على الشريحة. وينتج عن اختبار الننها يدرين ألوان أرجوانية

مع معظم الحوامض الأمينية ولون أصفر مع الحامض الأميني برولين. ســجل ألوان البقع على المخطط اللوني chromatogram في الجدول-٤.

جدول- ٣: تحويل نسبة transmittance إلى absorbance

	Absorbance (A)					Absorbance (A)			
K.T	(.00)	(.25)	(.50)	3 (.75)	%T	(.00)	(.25)	(.50)	(.75)
1	2.000	1.903	1,824	1,757	51	.2924	.2903	.2882	.286
2	1.699	1.648	1.602	1.561	52	.2840	2819	.2798	277
3	1.523	1.452	1.436	1.426	53	.2756	.2736	.2716	.269
4	1.398	1.372	1.347	1.323	54	2676	.2656	.2636	.261
5	1.301	1.250	1.260	1,240	55	.2596	.2577	.2557	.253
6	1.222	1.204	1.187	1.171	56	2518	.2499	.2480	246
7	1.155	1.140	1.126	1.112	57	2441	.2422	.2403	.238
8	1.097	1.043	1.071	1.059	58	.2366	2347	.2328	.2310
9	1.046	1.034	1.022	1.011	59	2291	.2273	.2255	223
10	1.000	.989	.979	.969	60	.2218	.2200	.2182	216
11	.959	.949	.939	.930	61	2147	2129	.2111	.209
12	.921	.912	.903	.894	62	.2076	2059	.2041	202
13	.886	.878	.870	862	63	.2007	.1990	.1973	.195
14	.854	246	.838	.831	64	.1939	.1922	.1905	.188
15	.824	.817	.810	.803	65	.1871	.1855	.1838	.102
16	.796	.789	.782	.776	66	.1805	.1788	.1772	.175
17	.770	.763	.757	.751	67	.1739	.1723	.1707	.169
18	.745	.739	.733	.727	68	.1675	.1659	.1643	.162
19	.721	.716	.710	.704	69	.1612	.1596	.1580	.156
20	.699	.694	.683	.683	70	.1549	.1534	.1518	.150
21	.678	.673	.668	.663	71	.1487	.1472	.1457	.144
22	.658	.653	.648	.643	72	.1427	.1412	.1397	.138
23	.638	.634	.629	.624	73	1367	.1352	1337	.132
24	.620	.615	.611	.606	74	.1308	.1293	.1278	.126
25	.602	.598	.594	.589	75	.1249	.1235	.1221	.120
26	.585	.581	.577	.573	76	.1192	.1177	.1163	.114
27	.569	.565	.561	337	77	.1135	.1121	.1107	.108
28	.553	.549	.545	542	78	.1079	1065	.1051	.103
29	.538	.534	.530	.527	79	.1024	.1010	.0996	.098
30	.532	.520	516	312	80	.0969	.0955	.0942	.092
31	509	.505	.502	498	81	.0915	.0901	OBBS	.087
32	.495	.491	.488	.485	82	.0462	.0848	.0835	.082
33	.482	478	.475	.472	83	.0809	.0796	.0783	.0770
34	.469	.465	462	.459	84	.0757	.0744	.0731	.0719
35	.456	.453	.450	.447	85	.0706	.0693	.0680	.066
36	444	.441	.438	.435	16	.0655	.0642	.0630	.061
37	432	429	.426	423	87	.0605	.0593	.0580	.056
36	420	417	414	A12	88	.0555	.0543	.0531	.0511
39	.409	406	.403	.401	89	.0505	.0494	.0482	.0470
40	.398	.395	.392	390	90	.0458	.0446	.0434	.0423
41	.367	.385	.382	.380	91	.0410	.0398	.0386	.0374
42	.377	.374	.372	.369	92	.0362	.0351	.0339	032
43	367	.364	.362	.359	93	.0315	.0304	.0292	.028
44	.357	.354	.352	.349	94	.0269	.0257	.0246	.023
45	347	344	.342	.340	95	.0223	.0212	.0200	.0184
46	.337	.335	.332	.310	96	.0177	.0166	.0155	.104
47	.328	.325	.323	.321	97	.0132	.0121	.0110	.0099
48	.319	317	.314	.312	98	.0088	.0077	.0066	.0055
49	.310	.308	.305	.303	99	.0044	.0033	.0022	.0011
50	.301	.299	.297	.295	100	.0000	.0000	.0000	.0000
		.4.2.2	1451	,2,,	100	.0000	10000	.0000	

Note: Intermediate values can be arrived at by using the .25, .50, and .75 columns. For example, if %T equals 85, the absorbance equals .0708; if %T equals 85.75, the absorbance equals .0667.



D. Dry 1 or 2 minutes.
Remove roughest surface by wipling with paper towel.
Spot with caseln hydrosylate and a known amino acid.

شكل-١: فحص الحوامض الأمينية بطريقة الكروماتوكرافي

الجدول- ٤: كروماتوكرافي الحوامض الأمينية

R _f قيمة	المسافة التي تحركتها البقعة	المسافة التي تحركها المذيب	لون البقعة	الحامض الأميني
				حـــامض الأسبارتيك
				حــامض الكلوتاميك
				الميثيونين
				البرولين
				التايروسين
				الهستدين
				الألانين
				اللايسين

عَين مركز كل بقعة حامض أميني ثم احسب المسافة التي تحركتها البقعة إلى أعلى الشريحة من النقطة التي وضعت فيها . وأن هذه المسافة التي يتم تقسيمها على المسافة الكلية التي تحركها المذيب من خط البداية تعرف بقيمة Rf (Rf value). ويمكن استعمال قيمة Rf لتشخيص الحوامض الأمينية المفصولة من مزيج معين. سجل ملاحظاتك وملاحظة بقية الطلبة في الجدول - ٤.

ب ـ الكاربوهيدرات Carbohydrates:

hydrate of carbon يشير مصطلح الكاربوهيدرات إلى مائيات الكاربون hydrate of carbon يشير مصطلح الكاربوهيدرات تتضمن العديد من المركبات المحتوية على ويستعمل هذا الاسم لأن الكاربوهيدرات تتضمن العديد من المركبات المحتوية على ذرات الهيدروجين والأوكسجين بالنسب نفسها الموجودة في الماء (ذرتبي هيدروجين وذرة أوكسجين). لذا فإن الصيغة العامة للكاربوهيدرات هي $C(H_2O)$ ، حيث تمثل

n عدد وحدات $C(H_2O)n$. وتوجد الكاربوهيدرات بشكل جزيئات بسيطة نسبياً تدعى السكريات sugars أو جزيئات معقدة من النشا starch والسيليلوز sugars. وتتكون معظم الكاربوهيدرات من وحدات أساسية ذات ست ذرات كاربون (السكريات) مرتبطة مع بعضها بطرق متعددة. وتقسم الكاربوهيدرات إلى ثلاث مجاميع تبعاً لعدد الوحدات السداسية الكاربون التي تحتويها:

شكل- ٢: تركيب الكربوهيدرات

- أ- السكريات الأحادية monosaccharides التي تتألف من جزيئة سداسية الكاربون واحدة والمثال على ذلك الكلوكوز glucose.
- ب- السكريات القليلة oligosaccharides التي تتألف من اثنين أو أكثر من السكريات الأحادية المرتبطة سوية، فالسكروز sucrose عبارة عن سكر ثنائي disaccharide مكون من جزيئة كلوكوز مرتبطة مع جزيئة فركتوز fructose.
- جـ- السكريات المتعددة polysaccharides التي هي عبارة عن بوليمرات مكونة من عدة سكريات مرتبطة مع بعضها سوية. فالنشا والكلايكوجين عبارة عن سكريات متعددة طويلة ذات سلاسل مكونة من جزيئات الكلوكوز تعمل كمواد مخزونة للكاربوهيدرات. فالنشا يتكون عادة من النباتات أما الكلايكوجين فيتكون في الحيوانات.

يمكن التعرف على الكاربوهيدرات من خلال التفاعلات اللونية باستعمال كواشف خاصة. ويمكن لهذه الاختبارات تحديد الكمية التقريبية وكذلك نوع الكاربوهيدرات الموجودة في المادة من خلال قياس التغيرات اللونية التي يتم الحصول عليها باستعمال تراكيز مختلفة من الكاشف قيد الاختبار. وتستلزم معظم هذه الطرق تسخين الكاربوهيدرات والكاشف سوية في حمام مائي حار hot- water bath ويفضل إجراء الطريقة على جميع الكاربوهيدرات في الحمام المائي نفسه في الوقت نفسه بحيث يمكن إجراء مقارنة مباشرة للاستجابة النسبية لجميع الكاربوهيدرات في الاختبار.

وفي هذه الدراسة سيتم التعرف على اختبارين أو أكثر شائعة الاستعمال للكشف عن وجود أنواع معينة من الكاربوهيدرات. وسيطلب من كل طالب التعرف على تركيب الكاربوهيدرات لمحلول مجهول مجتوي على نوع واحد أو أكثر من الكاربوهيدرات. وأن الكاربوهيدرات التي سيتم اختبارها ستكون موجودة في العينة المجهولة. ويجب أن يجري الاختبار على العينة المجهولة في الوقت نفسه مع العينة المعلومة من الكاربوهيدرات.

1- اختبارات السكريات المختزلة Tests for Reducing Sugars

إن السكر المختزل هو ذلك السكر الذي يحتوي على مجموعة الديهايـد حرة أو فعالة free aldehyde group

$$-c$$

أو مجموعة كيتون Ketone group

$$c = 0$$

وفي محلول ذي رقم هيدروجيني pH عالي فإن هذه السكريات يمكنها اختـزال المواد المؤكسدة الضعيفة مثـل أيونـات النحاسـيك cupric ions والفضـة silver ions والفيريسيانيد ferricyanide. فعلى سبيل المثال تتفاعل أيونات النحاسيك Cu⁺² مع الكلوكوز لتكوين راسب ملون من أوكسيد النحاسوز cuprous oxide. وسيكون لون الراسب بين الأخضر والبني المحمر reddish brown، وهذا يعتمد على كمية السكر المختزل الموجودة.

Glucose + Cu (OH)₂
$$\xrightarrow{\text{cu}_2O}$$
 + H₂O + oxidized glucose $\xrightarrow{\text{cu}_2O}$ ale $\xrightarrow{\text{clu}_2O}$ only only only $\xrightarrow{\text{cu}_2O}$ and $\xrightarrow{\text{cu}_2O}$ only only $\xrightarrow{\text{cu}_2O}$ only $\xrightarrow{\text{cu}_2O}$

أ- اختبار بندكت Benedict's Test

يحتوي كاشف بندكت على بيكربونات الصوديوم وسترات الصوديوم وكبريتات النحاس. فعندما يرتبط كاشف بندكت مع سكر مختزل (مثل الكلوكوز او الفركتوز) ثم يسخن فإن أيون النحاسيك (CuSO_4) لكبريتات النحاس (CuSO_4) سيختزل إلى أيون النحاسوز (Cu^+) في أوكسيد النحاس (Cu_2) والذي يكون راسب.

ضع ٥ مل من كاشف بندكت في أنبوبة اختبار ثم أضف (٨) قطرات من محلول السكر المراد اختباره (بتركيز ١٪). سخن المحتويات لمدة دقيقتين على مصباح بنزن Bunsen burner (لا تستعمل الغليان) ثم اتركها لكي تبرد إلى درجة حرارة المختر.

تحديرٍ: ابعد النهاية المفتوحة للأنبوبة عن نفسك وعن الآخرين.

وهناك طريقة أخرى بديلة وهي وضع أنبوبة الاختبار في حمام ماثي مغلي لمدة ٣ دقائق ثم تركها لكي تبرد إلى درجة حرارة المختبر. ويفضل استعمال الطريقة الأخيرة في حالة إجراء اختبار لعدد من السكريات. سجل لون الراسب المتكون لكل نوع من السكريات وكميته في الجدول -0. استعمل إشارة (+) للإشارة إلى الكمية القليلة من الراسب و (++) للكمية المعتدلة و (+++) للكمية الكبرة.

الجدول - ٥: اختبارات السكر النوعية

حظات	الملاحظات		
اختبار بارفوید	اختبار بندكت		
		كلوكوز	
		فركتوز	
		كالاكتوز	
		مانوز	
		زايلوز	
		لاكتوز	
		مالتوز	
		سكروز	
		نشا	
		السكر الجهول	

ب- اختبار بارفوید Barfoed's Test

يستعمل اختبار بارفويد للتمييز بين السكريات الأحادية والسكريات القليلة وإن هذا الكاشف يماثل كاشف بندكت باستثناء كونه حامضياً قليلاً، إذ يتراوح رقمه الهيدروجيني PH فإن السكريات القليلة الهيدروجيني Oligosaccharides عند تسخينها لمدة دقيقتين لا تختزل أيون النحاسيك Cu^{+2} إلى أوكسيد النحاسوز Cu_2O ، بينما تعمل السكريات الأحادية على اختزال أيون النحاسيك. وأن تسخين السكريات القليلة أكثر من دقيقتين قد يـؤدي إلى حـدوث بعض الاختزال بسبب تكوين السكريات الأحادية بعملية التحلل المائي hydrolysis.

لذا يجب معاملة جميع السكريات بالطريقة نفسها ويجب ملاحظة الراسب في الوقت الدقيق.

لاختبار سكر معين، ضع ٥ مل من كاشف بارفويد في أنبوب اختبار ثم أضف ٥ , ٠ مل من محلول ١٪ من السكر. امزج المحلولين بشكل جيد. ضع أنابيب الاختبار في حمام مائي مغلي لمدة دقيقتين. وأن ظهور راسب أحمر من أوكسيد النحاسوز خلال ١-٢ دقيقة يشير إلى اختبار موجب للسكريات الأحادية. دوّن النتائج في الجدول-٥ ولاحظ وقت ظهور الراسب.

ا - الكاربوهيدرات الجهولة Unknown Carbohydrates:

يمكن تحديد فيما إذا كانت العينة المجهولة تحتوي على سكر أحادي أو سكر قليل من خلال استعمال اختباري بندكت وبارفويد. وتثبت من صحة نتائجك مع مدرس الموضوع.

جـ - الدهون Lipids:

إن الدهون عبارة عن مجموعة مختلفة من مواد شحمية أو زيتية غير ذائبة في الماء وذائبة في مذيبات الشحوم fat solvents (مشل الإيشر والأسيتون ورابع كلوريد الكاربون). وتمثل الكليسيريدات الثلاثية triglycerides أبسط أنواع الدهون ومنها الزبد butter بعوز الهند occonut oil والشحوم الحيوانية والنباتية. وتتكون الكليسيريدات الثلاثية من الكاربون والأوكسجين ويتكون عند تحللها مائياً الكليسرول glycerol والحوامض الشحمية (الشكل - ٣). وتحتوي الكليسيريدات الثلاثية على نسبة عالية من أواصر الكاربون هيدروجين بالمقارنة مع الكاربوهيدرات وبذلك تتحرر منها كمية كبيرة من الطاقة في أثناء عملية الأكسدة مقارنة مع بقية المواد العضوية. فالشحوم fats مثلاً تحرر ضعف السعرات التي تحررها كمية مماثلة من الكاربوهيدرات. أما الدهون الفسفورية phospholipids فهي عبارة عن كليسيريدات ثلاثية استبدل فيها أحد الحوامض الشحمية بمجموعة فوسفات عن كليسيريدات ثلاثية استبدل فيها أحد الحوامض الشحمية بمجموعة فوسفات عن كليسيريدات. وممثل الدهون الفسفورية المكون الرئيس لمعظم الأغشية الخلوية والتي سالبة الشحنة. وتمثل الدهون الفسفورية المكون الرئيس لمعظم الأغشية والخلوية والتي

تسيطر على حركات الدهون غير الغشائية والمواد الذائبة في المدهون من الخلايا وإليها. وسيقوم كل طالب في هذا المختبر بفصل المستخلص الدهني إلى مكونات من الحوامض الشحمية باستعمال كروماتوكرافي الطبقة الرقيقة.

الشكل- ٣: التحلل المائي hydrolysis للدهون إلى الكليسرول والحوامض الشحمية

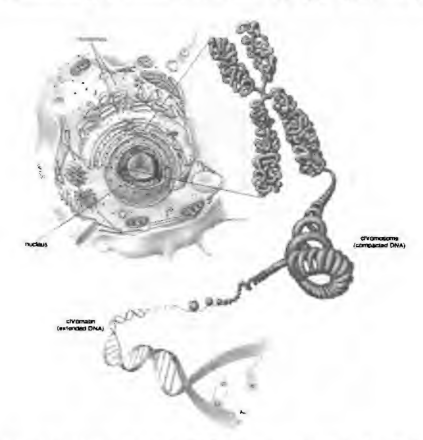
ضع الشريحة بحيث يكون سطحها المغطى إلى الأعلى. ضع نقطة من المستخلص الدهني المتحلل ماثياً hydrolyzed على السطح المغطى بمسافة Γ ملم عن الجزء السفلي من الشريحة واترك هذه النقطة لكي تجف. بعدها ضع الشريحة بدقة في وعاء الكروماتوكرافي المحتوي على المذيب الدهني وغطي الوعاء بغطاء. وعندما يتحرك المذيب لمسافة Γ - Γ ملم من الحافة العليا للجيل gel (Γ - Γ دقيقة)، اسحب الشريحة من الوعاء، ودع الشريحة لكي تجف خلال Γ - Γ دقائق. بعدها ضع الشريحة في وعاء يحتوي على بلورات اليود ثم غطه لحين ظهور نقط أو بقع spots بنية على سطح السيليكا جيل.

إن الحوامض الشحمية هي الوحيدة التي تتحرك في هذا المذيب. أما بقية المكونات الموجودة في المستخلص فإما أنها لا تمتص على السيليكا جيل أو أنها تبقى في موقعها . فعلى سبيل المثال سوف يلاحظ وجود الكليسيريدات الثلاثية عند حافة المذيب وستبقى الدهون الفسفورية في موقعها. حدد مواقع هذه المكونات على الشريحة.

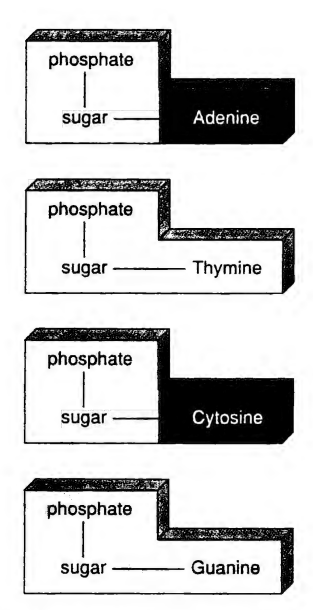
د - الحوامض النووية Nucleic Acids:

سميت الحوامض النووية بهذا الاسم لأنها وجدت في نوى نطف الأسماك من قبل ميشر Miescher عام ١٨٧٤. وتحتوي جميع الخلايا على نوعين منها هما deoxyribonucleic acid (DNA). والحامض النووي الرايبوزي مزال الأوكسجين (DNA). ويتآلف DNA من:

١- قواعد البيورين النيتروجينية purine (الأدنين adenine والكوانين guanine)



شكل- ٤: موقع الحامض النووي DNA وتركيبه. إن هذا الحامض النووي موجود بشكل كروموسوم ولكنه يمتد بشكل خيوط كروماتينية خلال مرحلة الطور البيني. وأنها خلال مرحلة الطور البيني فإنه يمكن من الناحية التقنية استخلاص الحامض النووي DNA من الخلية حتى يدرس تركيبه ووظيفته.

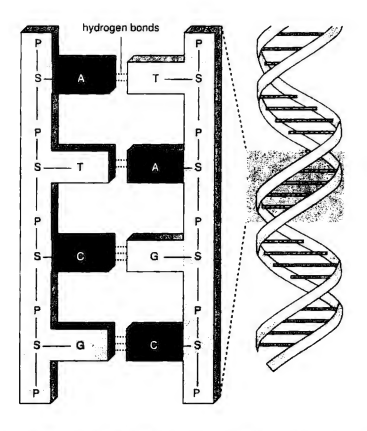


شكل- ٥: تركيب الحامض النووي DNA. هناك أربعة أنواع من النيوكليوتيدات nucleotides وهي جزيئات تحوي على سكر خماسي ومجموعة فوسفات مع قاعدة نيتروجينية واحدة إما أن تكون:

ب- ٹایمین thymine

أ- أدنين adenine

جـ- سايتوسين cytosine د - كوانين guanine.



شكل - ٦: تركيب الحامض النووي DNA بشكل شريط مزدوج stranded وعند فتحه فإنه يشبه السلم. لاحظ أن القواعد النيتروجينية ترتبط بأواصر هيدروجينية ضعيفة مع بعضها. إن الشريط المزدوج يلتف على نفسه مكوناً helix.

Y- قواعد البيرميدين النيتروجينية pyrimidine (السايتوسين cytosine والثايمين (thymine).

٣- سكر البنتوز المسمى دي أوكسى رايبوز deoxyribose.

٤- حامض الفوسفوريك.

أما RNA فإنه يتألف من الوحدات التركيبية السابقة نفسها باستثناء وجود البيرميدين المسمى يوراسيل uracil بدلاً من الثايمين، وسكر الرايبوز ribose بدلاً من

الدي أوكسي رايبوز. ويوجد DNA بشكل رئيس في النواة، أما RAN فيتـوفر بكثـرة في السايتوبلازم كما أنه يوجد في نويات nucleoli النواة.

إن وجود الرايبوز في RNA والدي أوكسي رايبوز في DNA يمكن الاستفادة منهما في التعرف على هذه الحوامض النووية والتمييز بينهما. وأن المقياس اللوني للون الأخضر الذي يتم الحصول عليه عند تفاعل الرايبوز مع كاشف بايل أورسينول Bial's Orcinol Reagent يمكن الاستفادة منه بوصفه اختباراً كمياً للرايبوز وكذلك RNA الذي تحلل منه هذا الرايبوز مائياً. أما الدي أوكسي رايبوز فيمكن تقديره كمياً من خلال قياس اللون الأزرق المتكون من تفاعل الدي أوكسي رايبوز مع كاشف من خلال قياس اللون الأزرق المتكون من تفاعل الدي أوكسي رايبوز مع كاشف ديشيه داي فنيل أمين Dische Diphenylamine Reagent.

يمكن استعمال كواشف الأورسينول والداي فنيل أمين مباشرة على محاليل DNA, RNA وذلك لأن الحوامض القوية في هذه الكواشف تعمل على تحليل الحوامض النووية مائياً إلى السكريات والقواعد وحامض الفوسفوريك. وان السكريات هي التي تتفاعل مع الكاشف المناسب لتكوين اللون. وأن السكريات المرتبطة بقواعد البيرمدين لا تتفاعل تحت هذه الظروف وذلك لأن الأصرة التي تربط السكر بقاعدة البيرمدين تكون مقاومة للتحلل المائي. ونظراً لوجود قواعد البيورين والبيرميدين في الحوامض النووية بنسبة ١: ١ تقريباً، فإن ما يقارب نصف السكر الكلي في العينة يتم قياسه تحت هذه الظروف. وفي هذا الجزء من التجربة سوف يقوم كل طالب بتحضير مستخلصات RNA و DNA من نسيج طحال البقر. وسوف يتم استعمال تفاعلات بايل وديشيه المذكور سابقاً لقياس كمية RNA و DNA في المستخلصات من خلال المقارنة اللونية مع كميات معلومة من هذه الحوامض النووية.

۱- استخلاص DNA:

تكون كمية DNA في معظم الخلايا قليلة لذا فمن الضروري اختيار النسيج أو العضو الذي يحتوي على خلايا ذات نسبة نواة إلى السايتوبلازم عالية (أي نوى كبيرة

عاطة بكمية قليلة نسبياً من السايتوبلازم). وتعد الخلايا اللمفاوية المصادر المثالية لاستخلاص DNA. لذا فإن الأنسجة اللمفاوية مثل الطحال والغدة الصعترية لاستخلاص thymus gland تستعمل بشكل روتيني وذلك لاحتواء هذه الأعضاء على أعداد كبيرة من الخلايا اللمفاوية. وفي هذه التجربة سيتم استعمال الطحال أو الغدة الصعترية المأخوذة من الأبقار في المجزرة. (ملاحظة: يجب أن تتم عملية الاستخلاص بكاملها خلال فترة مختبرية واحدة. وفي حالة عدم إمكان ذلك فيجب إكمال الخطوات الستة الأولى بعدها يوضع المستخلص في دورق يعلم باسم الطالب ويجمد لحين إكمال الخطوات ٧-١٠).

١- سيعطيك المدرس مكعبات من نسيج الطحال أو الغدة الصعترية البقرية المجمدة.
 زن بدقة ١٥ غم من النسيج وأعد الزائد إلى المدرس.

السكب ١٥٠ ميل مين محلول citrate buffer solution المبرد (٤°م) (الرقم الهيدروجيني ٧,٤-٧,١ إلى داخل خلاط علاط مبرد. أضف مكعبات النسيج المجمدة إلى الخلاط لغرض مجانستها. وتمثل هذه أفضل طريقة لتكسير الخلايا وأغشيتها النووية لتحرير محتويات السايتوبلازم والنواة. وتستمر عملية الخلط لمدة ٣٠- ٦٠ ثانية بعد إضافة آخر مكعب نسيجي. ويستعمل محلول CDNases) DNA الخلط لمدة الأنزيات الخلوية المحللة لـ DNases) والتي تتحرر من اللايسوسومات في أثناء عملية المجانسة homogenization. وتحتاج فعالية هذه الأنزيات إلى أيونات المغنيسيوم (٢٠٠٤). وأن للسترات ألفة قوية لأيونات المغنيسيوم حيث ترتبط بهذه الأيونات وبذلك تمنع أنزيمات عملية من إبطال فعالية ما DNases في أثناء عملية الاستخلاص. كما أن إجراء عملية الاستخلاص بدرجة حرارة صفر – ٤°م يمنع فعالية هذه الأنزيات.

۳- اسكب محلول الجانسة homogenate في أنبوبة الطرد المركزي واعمل طرد مركزي لمحلول المدة ١٥ دقيقة بسرعة G × 4000. وأن الهدف من إجراء الطرد المركزي لمحلول المجانسة هـو لفصل الخلايا غير المتكسرة والبقايا والدي أوكسي رايبونيوكليوبروتين (DNP) الدي يحتوي على

- البروتينات النووية nucleoproteins (البروتينات protamines والهستونات البروتينات المرتبطة بجزيئة DNA. وأن الدي أوكسي رايبونيوكليوبروتين يكون غير ذائب في محلول citrate buffer بينما يكون RNA ذائباً تحت هذه الظروف وسيكون موجوداً في السائل الطافي supernatant.
- ٤- تخلص بدقة من السائل الطافي وحدد حجمه وجمده لاستعماله فيما بعد في استخلاص RNA.
- ٥- بعد سحب السائل الطافي اغسل الراسب من خلال إضافة كمية كافية من محلول citrate buffer البارد إلى أنبوبة الطرد المركزي لكي يمتليء ما يقارب نصفها. اغلق الأنبوبة بسداد ورجها لبضع دقائق لتجزئة الراسب. وعندما يتجزأ الراسب تعاد عملية الطرد المركزي لمدة ١٥ دقيقة وبسرعة G×4000.
- 7- تخلص من السائل الطافي ثم أضف كلوريد الصوديوم (2.6M تركيزه حوالي 01%) إلى ما يقارب نصف أنبوبة الاختبار. استعمل قضيب زجاجي لتجزئة الراسب ثم أغلق الأنبوبة بسداد ورجها بقوة لبضع دقائق لإذابة DNP والذي يكون ذائباً في كلوريد الصوديوم (2.6M). كما ويقوم كلوريد الصوديوم بتفكيك البروتينات النووية (البروتامينات والهستونات) من DNP لتكوين DNA الحر. وتكوّن البروتينات النووية راسباً دقيقاً يمكن إزالته بجهاز الطرد المركزي باستعمال سرعة عالية بحيث يبقى DNA ذائباً في السائل الطافي. ولغرض إذابة بحيح DNA في العينة اسكب المحلول المعلق suspension في خلاط blender لغرض مجانسته لمدة دقيقة واحدة. وعندما يكون المحلول المعلق كثيف القوام أضف كمية قليلة من كلوريد الصوديوم (2.6M). وفي حالة وجود تجمعات أو أضف كمية قليلة من كلوريد الصوديوم (2.6M). وفي حالة وجود تجمعات أو أنبوبة الاختبار إلى بيكر سعة ٢٥٠ مل ويتم مزج المحلول المعلق لمدة ١٠ دقائق باستعمال المحراك المغناطيسي magnetic stirrer (ملاحظة، يمكن في هذه المرحلة ايقاف الطريقة وتجميد المستخلص إلى المختبر القادم. وفي حالة وجود وقت كاف بما يقارب الساعة استمر في الخطوة ٧).

- ٧- انقل مستحضر DNP إلى أنبوبة الطرد المركزي واعمل طرد مركزي بسرعة G×
 20.000 لمدة ٢٠ دقيقة لترسيب البروتين. وإذا كان المستحضر جامداً فيجب تذويه أولاً.
- ٨- انقل السائل الطافي المحتوي على DNA الذائب إلى بيكر سعة ٥ مل. وفي هذه الحالة يمكن ترسيب DNA من خلال الإضافة البطيئة لحجمين من الكحول الأثيلي (٩٥٪) على السطح الداخلي لجدار الأنبوبة والذي يكون طبقة فوق السائل الطافي. ويلاحظ تكون كتلة من مادة ليفية بيضاء عند منطقة تماس محلول DNA والكحول الأثيلي (الأيثانول ethanol). حرك الراسب باستعمال قضيب زجاجي لكي يخترق الكحول السائل الطافي. وحالما تقوم بهذه العملية فإن الراسب DNA سيلتف حول القضيب الزجاجي. استمر بهذه العملية إلى الحد الذي لا يمكن فيه ملاحظة إضافة الراسب على القضيب الزجاجي.
- 9- انقل القضيب الزجاجي مع DNA المترسب إلى دورق flask سعة ٢٥٠ مل. أضف ٢٠٠ مل من الماء المقطر وأغلق الدورق بسداد وابدأ بالرج. وفي خملال دقائق قليلة فإن DNA سيذوب من القضيب الزجاجي لتكوين محلول لزج عديم اللون، ويمكن استعمال الحراك المغناطيسي magnetic stirrir عند الضرورة.
- ١ انقـل ٥ مـل مـن محلـول DNA إلى أنبوبـة احتبـار واعـطِ البـاقي إلى المـدرس للاحتفـاظ بـه. وباسـتعمال العينـة ذات ٥ مـل يمكنـك قيـاس تركيـز DNA في المستحضر باستعمال تفاعل داي فنيل أمين.

الكشف عن DNA باستعمال تفاعل ديشيه داي فنيل امين DNA Detection by the Dische Diphenylamine Reaction

يمكن الاستفادة من وجود الدي أوكسي رايبوز لتشخيص DNA وتمييزه عن الحامض النووي الرايبوزي RNA الذي يحتوي على الرايبوز. كما ويمكن تقدير تركيز DNA كمياً من خلال قياس شدة اللون الأزرق المتكون نتيجة للتفاعل بين الدي اوكسي رايبوز وكاشف ديشيه داي فنيل أمين.

- ١- حضر حامل أنابيب اختبار يحتوي على ستة أنابيب اختبار مرقمة من ١- ٦. وأن الأنابيب ١- ٥ سوف تستعمل لأعداد منحنى تركيز DNA القياسي. كما وأن الأنبوب ٥ ستستعمل بوصفها blank control أما الأنبوبة ٦ فستحتوي على علول DNA ذو تركيز مجهول.
- ۲- أذب ٥ ملغم من DNA التجاري في ٥ مل ماء مقطر. وهذا سيمثل محلول DNA
 القياس stock DNA solution المحتوي على ١ ملغم DNA/ مل.
- ٣- ضع ٢ مل من محلول الـ DNA القياسي في أنبوبتين رقم ١ و ٢. ثم ضع ٢مـل من الماء المقطر في الأنابيب ٢و ٣و ٤ و ٥. امزج محتويات الأنبوبة ٥ ثم انقـل ٢ مل إلى الأنبوبة ٣. وامزج محتويات الأنبوبة ٣ ثـم انقـل ٢ مـل إلى الأنبوبة ٤. امزج الأنبوبة ٤ بشكل جيد وتخلص من ٢ مل. ضع ٢ مـل مـن محلـول DNA الجمهول في الأنبوبة ٢. وأن كـل أنبوبة يجب أن تحتـوي الآن علـى ٢ مـل مـن الحاليل المذكورة في الجدول ٢.

الجدول- ٦: مخطط يوضح التقدير الكمي لـ DNA

الامتصاصية	النفاذية %	المحتويات والتركيز	الأنبوبة
		DNA (۱ ملغم/ مل)	١
		DNA (۰,۰ ملغم/ مل)	۲
		DNA (۲۰, ۱۰ ملغم/ مل)	٣
		DNA(۱۲۵, ملغم/مل)	٤
-		ماء مقطر (صفر، السيطرة)	0
		مستحضر DNA المجهول	٦

٤- ضع ٤ مل من كاشف ديشيه داي فنيل أمين في كل أنبوبة من الأنابيب الستة
 وامزج محتوياتها. ضع جميع الأنابيب في حمام دافيء مغلمي لمدة ١٠ دقائق. وفي

أثناء تسخين هذه الأنابيب حضر حمام ثلجي ice bath بوضع ثلج مجروش في بيكر سعة ٥٠٠ مل مضافاً إليه الماء إلى حد ثلثي البيكر. وبعد تسخين الأنابيب الستة انقلها إلى الحمام الثلجي وحركها بهدوء لمدة ٥ دقائق لتبريد محتوياتها بسرعة.

٥- شغّل جهاز المقياس اللوني colorimeter واتركه لمدة ٥ دقائق. ثبت الصفيحة المدرجة أو اللوحة المدرجة لفقا بحيث تقرأ صفر // نفاذية transmittance عند طول موجي ٥٠٠ نانومتر. ضع أنبوبة السيطرة (الأنبوبة ٥) في ماسك الأنبوبة قرب الغطاء، وثبت المسيطر الضوئي حتى تقرأ اللوحة المدرجة نفاذية ١٠٠/. حرك الأنبوبة ثم حدد النسبة المئوية لنفاذية الأنابيب ١ و ٢ و ٣ و ٤. حوّل هذه القراءات إلى امتصاصية (A) باستعمال الجدول ١- ٣. سجل هذه المعلومات في الجدول - ٣. سجل هذه المعلومات في الجدول - ٣.

7- ارسم منحنى DNA القياس من خلال امتصاصية الأنابيب ١ و ٢ و ٣ و ٤ وتراكيز DNA المعروفة في كل أنبوبة. وباستعمال هذا المنحنى القياسي حدد تركيز DNA في المستحضر الجهول.

٣- استخلاص RNA من طحال البقر

هناك عدد من الطرق لاستخلاص RNA من الأنسجة. وأن التقنية المستعملة في هذه التجربة هي ليست بدرجة التعقيد نفسها كما هو الحال في بقية الطرق بـل أنها تفي. بالغرض لتحضير RNA. وأن مستحضر RNA يكون نوعماً غـير نقـي eimpure وان الناتج الذي يتم الحصول عليه يكون أقل مما هو عليه في الطرق الأخرى.

١- ذوّب السائل الطافي الذي تم الحصول عليه في الخطوة ٤ من الجزء ٥- ١. أضف حجم مساوي من حامض الخليك ثلاثي الكلور trichloroactic acid (٣٠٪)
 المبرد (٤٥م). حرك المزيج بهدوء واتركه لمدة ٥ دقائق.

تحذير: يعد حامض الخليك ثلاثي الكلور TCA من الحوامض القوية لذا يجب اتخاذ الحيطة والحذر عند التعامل به ويجب ارتداء النظارات الوقائية).

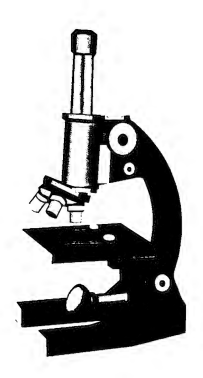
- ٢- اعمل طرد مركزي بسرعة G× 2000 لمدة خس دقائق لجمع الراسب المتكون. تخلص من السائل الطافي. املاً نصف الأنبوبة بأسيتون بارد (٤°م) وامزج المحتويات. أعد عملية الطرد المركزي بسرعة G× 2000 لمدة ٥ دقائق وتخلص من السائل الطافي وأضف مرة أخرى أسيتون بارد. أعد الطرد المركزي وتخلص من السائل الطافي وأضف في هذه الحالة أسيتون بدرجة حرارة المختبر. أعد الطرد المركزي وتخلص من السائل الطافي واحتفظ بالراسب.
- ٣- ضع الراسب في بيكر صغير واتركه يجف في الهواء لحين تكوين مسحوق ناعم. وإن هذا المسحوق هو مزيج من RNA والبروتينات. انقل المسحوق إلى أنبوبة اختبار محتوية على ١٠ مل تقريباً من كلوريد الصوديوم (١٠٪).
- ٤- ضع غطاء على أنبوبة الاختبار وضع الأنبوبة في حمام ماثي مغلي لمدة ٤٠ دقيقة.
 وعند نقصان حجم السائل في أنبوبة الاختبار نتيجة للتبخر بسبب التسخين أضف ماء مقطر لإعادة الحجم إلى ١٠ مل.
- ٥- برد محتويات أنبوبة الاختبار إلى درجة حرارة المختبر شم اعمل طرد مركزي بسرعة G×2000 لمدة ١٠ دقائق. اجمع السائل الطافي المذي يحتوي على على البروتينات.
 الذائب وتخلص من الراسب الذي يحتوي على البروتينات.
- 7- أضف حجمين من الكحول الإثيلي المطلق absolute إلى السائل الطافي وضع الأنبوبة في حمام ثلجي لمدة ٥ دقائق. اجمع الراسب المحتوي على RNA من خلال إجراء طرد مركزي بسرعة G× 3000 لمدة ١٠ دقائق. تخلص من السائل الطافي. اغسل الراسب بإضافة الأسيتون وحرّك لبضع دقائق. اعمل طرد مركزي بسرعة G× 2000 لمدة ١٠ دقائق وتخلص من السائل الطافي.
- ٧- ضع الراسب في بيكر واتركه يجف في الهواء للحصول على المستحضر النهائي لـ
 RNA. ويمكن تجميد هذه المادة لاستعمالها فيما بعد.

٤- الكشف عن RNA باستعمال تفاعل الأورسينول

- ۱- حضر حامل أنابيب اختبار يحتوي على ستة أنابيب اختبار مرقمة من ١- ٦. وسوف تستعمل الأنابيب ١- ٤ لأعداد منحنى تركيز RNA القياس، أما الأنبوبة رقم ٥ فستستعمل بوصفها السيطرة blank control، بينما تحتوي الأنبوبة ٦ على محلول RNA المستخلص ذو التركيز الجهول.
- ٢- ذوّب ١ ملغم من RNA الخصيرة التجاري في ٦ مل من الماء المقطر. ويمكن تسهيل ذوبان RNA بإضافة عدة قطرات من ١,٠ عياري (0.1N) من حامض الهيدروكلوريك. وهذا سيمثل محلول RNA القياسي المحتوي على ١٦٦,٠ ملغم من RNA/ مل.
- ٣- ضع ٣ مل من الماء المقطر في الأنابيب ٢ و ٣و ٤و ٥. ثم ضع ٣ مل من محلول RNA القياسي في الأنابيب ١ و ٢. امزج محتويات الأنبوبة ٢ ثم ضع ٣ مل من هذا المحلول في الأنبوبة ٣ وامزج المحتويات ثم انقل ٣ مل إلى الأنبوبة ٤ وامزج المحتويات وتخلص من ٣ مل من محلول الأنبوبة ٤. أضف إلى الأنبوبة (٦) ٣ مل من مستحضر RNA المستخلص.
- ٤- ضع ٦ مل من كاشف الأورسينول الحامضي acid-Orcinol reagent و ٤, ٥ مل من كاشف الأورسينول الكحولي في كل أنبوبة من أنابيب الاختبار الستة. ضع جميع الأنابيب في حمام مائي مغلي لمدة ٢٠ دقيقة ثم برد الأنابيب بغمرها في حمام ثلجي.
- ٥- عين الامتصاصية absorbance لكل أنبوبة عند طول موجي ٦٦٠ نانومتر متبعاً الطريقة المستعملة في قياسات DNA. سجل هذه المعلومات في الجدول ٧.
 ارسم منحنى RNA القياسي وعين من خلال هذا المنحنى تركيز RNA في المستخلص الطحال.

الجدول- ٧: مخطط يوضح التقدير الكمي لـ RNA

الامتصاصية	النفاذية ٪	المحتويات والتركيز	الأنبوبة
		RNA (۱۱۲ ، ملغم/ مل)	١
		RNA (۰٫۰۸۳ ملغم/ مل)	۲
		RNA (۱۰۶۰ ملغم/ مل)	٣
		RNA (۰,۰۲۱ ملغم/ مل)	٤
		ماء مقطر (صفر، السيطرة)	٥
		مستحضر RNA المجهول	7



المختبر الثاني

الجهر الضوئي Light Microscopy يمكن للمجهر الضوئي أن يوسع من قابليتنا في رؤية التفاصيل مكبرة ١٠٠٠ مرة، لذا يمكننا رؤية الأجسام التي يتراوح قطرها ١,٠ مايكرومتر (um) أو ١٠٠٠ نانومتر (nm). أما الجهر الإلكتروني النفاذ transmission electron microscope فقد وسمّع هذه القابلية بحيث يمكن رؤية الأجسام التي يتراوح قطرها ٥,٠ نانومتر. وبدون الجهر ستكون معلوماتنا عن تراكيب الخلايا والأنسجة ووظائفها محدودة جداً.

تدعى القابلية على تمييز التفاصيل بقدرة التبيّن resolving power والتي تعتمد على طول موجة الضوء المستعملة والفتحة العددية numerical aperture (صفة من صفات المجهر التي تحدد كمية الضوء الداخلة إلى العدسة). ويمكن التعبير عن قدرة التبيّن باستعمال الصيغة الآتية:

وفي حالات الرؤية الطبيعية تزداد قدرة التبيّن بانخفاض طول موجة المصدر الضوئي. يعد المجهر الأداة الرئيسة لعالم الأحياء. فبدون المجهر لم تكن نظرية الخلية cell theory قد تطورت ولكان هناك نقصاً في معظم معلوماتنا الحالية عن الأشياء الصغيرة التي لا يمكن رؤيتها بالعين المجردة. لذا سيتركز هذا المختبر حول كيفية استعمال المجهر والعناية به.

أجزاء الجهر المركب Parts of a Compound Microscope!

بالاستعانة بالشكل-٧ حدد مواقع أجزاء الجهر المتوفر في مختبرك.

- العدسة العينية Ocular Lens

وهي العدسة التي يُنظر من خلالها. فإذا كانت هناك عدسة عينية واحدة فإن المجهر الذي تستعمله هو مجهر أحادي العدسة العينية monocular microscope وإذا كانت هناك عدستين عينيتين فالمجهر ثنائي العدسة العينية

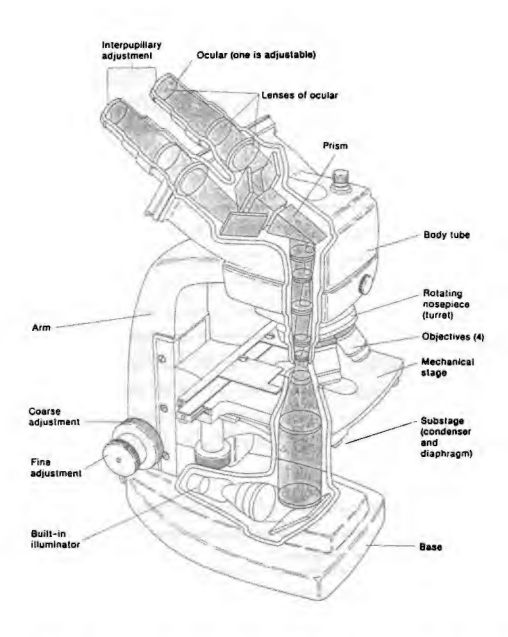
ويمكن تكييف العدسات العينية للمجهر ثنائي العدسة لكي تتلائم مع المسافة بين العينين لمختلف الأفراد وهذا ما يدعى بالتعديل بين البؤبؤي interpupillary وقد تحتوي إحدى العدسات العينية على عقدة knob يمكن تدويرها محيث تساعد في حركة العدسة نحو الداخل أو الخارج للتعويض عن أي تباين في تركيز الصورة بين العينين. وسوف يقوم المدرس بتوضيح كيفية إجراء هذه التعديلات.

إن العدسات العينية الموجودة في المجاهر المختلفة لها قوى تكبير مختلفة (أي 5X ، 10X). ويمكنك إخراج العدسة العينية من الأنبوب الموجودة فيه لمعرفة قـوة تكبيرهـا magnification. لاحظ قوة تكبير العدسة العينية الموجودة في مجهرك.

Y- العدسة الشيئية Objective Lens

يرتبط بقاعدة الأنبوب البدني body tube للمجهر الجزء الأنفي الدوار (الأنفية الدوارة) rotating nosepiece. ويرتبط بالجزء الأنفي الدوار ثلاث أو أربع عدسات شيئية objectives. وعند تدوير الجزء الأنفي يمكن سماع طقطقة click تمثل استقرار العدسة الشيئية في موضعها. وتقوم العدسات الشيئية بتركيز الضوء المار خلال العينة إلى الأنبوب البدني ثم خلال العدسات العينية. ويلاحظ وجود أرقام مختومة على كل عدسة شيئية، ويمثل أحد هذه الأرقام قوة تكبير العدسة الشيئية (مثلاً 43x). وتسمى العدسات الشيئية عادة تبعاً لقوة تكبيرها وكما يأتى:

القوة المتفرّسة Low power – (4X) – (4X) القوة الصغرى low power – (10X) القوة الكبرى high power – (43 X) قوة العدسة الزيتية oil immersion – (93 X)



شكل- ٧: الميكروسكوب المركب binocular microscope مصمم مسار مرور الضوء من مصدره خلال مختلف العدسات والموشور.

ما هي قوى تكبير العدسات الشيئية لمجهرك؟

يمكن حساب القوة الكلية للتكبير total magnification من خلال ضرب قوة تكبير العدسة الشيئية للمجهر قيد الاستعمال. احسب القوة الكلية للتكبير للعدسات العينية والشيئية لجهرك باستعمال الجدول- ٨.

الجدول- ٨: حساب القوة الكلية للتكبير للعدسات العينية والشيئية

القوة الكلية للتكبير	=	العدسة الشيئية	Х	العدسة العينية
				

أما المجموعة الثانية من الأرقام الموجودة على العدسة الشيئية والتي تكون بشكل كسُور عشرية decimal عادة فإنها تمثل الفتحة العددية العددية decimal للعدسة ويلاحظ أن مختصر الفتحة العددية (NA) قد يسبق الرقم الموجود على العدسة الشيئية. وباستعمال الجدول- ٩ دوّن قوة تكبير كل عدسة شيئية وفتحتها العددية للمجهر الخاص بك.

الجدول-٩ : الفتحة العددية وقوة التكبير للعدسات الشيئية

الشيئية الفتحة العددية (NA)	قوة تكبير العدسة
	
	

٣- الأنبوب البدني Body Tube

ينتقل الضوء من العدسات الشيئية إلى العينية خلال سلسلة من العدسات المكبّرة في الأنبوب البدني. ويكون الأنبوب البدني في بعض المجاهر مستقيماً. أما في المجاهر الأخرى فتكون العدسات العينية مثبتة بزاوية كما في الشكل – ٧،ويحتوي الأنبوب البدني على موشور prism يعمل على انحناء الأشعة الضوئية بحيث تمر خلال العدسات العينية.

٤- المسرح (المنصنة) Stage:

يدعى السطح الذي توضع عليه الشريحة الزجاجية بالمسرح أو المنصة. لاحظ وجود فتحة في مركز المسرح. ويكون المسرح في بعض المجاهر ثابتاً حيث يحتوي على ماسكات clips لتثبيت الشريحة في موضعها على المسرح. أما في المجاهر الأخرى فإن المسرح يكون متحركاً ويدعى بالمسرح الميكانيكي mechanical stage وتتم السيطرة على حركة المسرح من خلال عقدتين knobs واقعتين على السطح العلوي الجانبي أو السفلي للمسرح. لاحظ وجود مقياسين على المسرح أحدهما أفقي vertical stage.

كيف يتم تثبيت الشرائح الزجاجية في موقعها على المسرح الميكانيكي؟

٥- تحت المسرح Substage

تدعى المنطقة الواقعة أسفل المسرح بتحت المسرح والـتي قـد تحتـوي علـى الحجاب diaphragm أو المكثف condenser أو كلاهما.

أ - الحجاب Diaphragm

يعمل الحجاب على تنظيم كمية الضوء المارة من المصدر الضوئي خلال العينة ومن خلال نظام عدسات المجهر. ومن خلال التحكم بالحجاب يمكن الحصول على تباين أفضل بين الوسط المحيطي surrounding medium والعينة وبذلك تتحسن صورة العينة. وقد يكون هذا الحجاب حلقياً annular أو قزحياً iris

- * يتألف الحجاب الحلقي annular diaphragm من صفيحة دائرية تحتوي على ثقوب ذات أقطار مختلفة. ويمكنك تدوير الصفيحة لوضع الثقوب المختلفة في المسار الضوئي وبذلك تنتظم كمية الضوء المارة من المصدر الضوئي خلال العنة.
- * يتألف الحجاب القزحي iris diaphragm من حلقة ذات صفائح معدنية رقيقة متراكبة. ويلاحظ وجود عتلة lever جانبية متصلة بالحجاب القزحي تعمل على فتح الصفائح وغلقها وبذلك تتنظم كمية الضوء الداخلة إلى المجهر. ما هي نوعية الحجاب الموجود في مجهرك؟

ب - المكثف Condenser

يحتوي المكثف على سلسلة من العدسات التي تعمل على تركيز الضوء على specimen. ويتحرك المكثف إلى الأعلى والأسفل بواسطة عقدة knob موجودة على جانب الحجهر أو بواسطة عتلة lever تخرج من موقع المكثف. ويمكن تحسين درجة وضوح صورة العينة من خلال تنظيم المكثف. ويرتبط بالجزء السفلي من المكثف حامل المرشح filter holder الذي يحتوي في العادة على مرشح أزرق blue filter. لماذا يستعمل المرشح الأخضر أو الأحمر عند تسجيل الملاحظات المجهرية؟

٦- مصدر الضوء Light Source

قد يحتوي المجهر على مرآة متصلة به أو مصدر ضوء داخلي. وعادة ما تكون المرآة مقعرة concave من جانب واحد ومستوية (مسطحة) flat من الجانب الآخر. ويستعمل الجانب المستوي (المسطح) للمرآة في حالة العدسة الشيئية المتفرسة والعدسة الشيئية ذات القوة الصغرى. أما المرآة المقعرة فإنها تستعمل في حالة العدسة الشيئية ذات القوة الكبرى. وعادة ما يستعمل مصباح lamp بوصفه مصدراً ضوئياً لهذه المرآة. كما ويستعمل الضوء الطبيعي إلا أنه لا يفضل استعماله بسبب تغير شدته الضوئية.

يقع المصدر الضوئي لمعظم الجاهر في قاعدة الجهر حيث تتم السيطرة عليه

بواسطة مفتاح التشغيل on/ off switch. ويمكنك السيطرة على كمية الضوء الداخلة إلى العينة من خلال التحكم بالحجاب. كما ويمكن السيطرة على شدة الضوء من خلال التحكم بفولتية المحولة transformer المرتبطة بالمصدر الضوئي. استعمل فولتية واطئة أو متوسطة لمعظم الملاحظات المجهرية. وسوف تحتاج إلى فولتية عالية عند استعمال العدسة الزيتية. لماذا؟

٧- تركيز الضوء Focusing

يمكن تنظيم تركيز الضوء في المجهر من خلال استعمال عقدة المنظم الكبير غضض fine adjustment konb والتي تعمل على رفع أو خفض الأنبوب البدني أو المسرح، وهذا يعتمد على نوع المجهر المستعمل. فعندما تكون العدسة الشيئية للقوة الصغرى في موقعها مسافة 1⁄4 أنج فوق المسرح اعمل على تدوير عقدة المنظم الكبير نصف دورة باتجاه عقرب الساعة clockwise في الوقت الذي تراقب فيه حركة العدسة الشيئية للقوة الصغرى. اعمل الشيء نفسه باستعمال عقدة المنظم الدقيق. واستناداً لهذه الملاحظات لماذا لا يمكن استخدام عقدة المنظم الكبير لتركيز الضوء عندما تكون العدسة الشيئية للقوة الكبرى أو الزيتية في موقعها؟

- نظارات العين و استعمال المجهر Eyeglasses and Microscope Usage

إذا كنت مصاباً بقصر البصر أو بعد البصر فلا تحتاج للبس النظارات عند استعمالك للمجهر. إذ يمكن التعريض عن ذلك بإجراء التعديلات المناسبة في تركيز الضوء. ويمكنك لبس النظارات في حالة الاستكماتزم astigmatism (خلل في السطح العاكس للعين)، إذ أنه في هذه الحالة لا يمكن تصحيح الحالة باستعمال عدسات المجهر. وعلى كل حالة يمكن إبقاء العينين مفتوحتين في حالة استعمال المجهر أحادي العدسة العينية لكى لا تتعب العين الأخرى.

ب - الاستعمال المناسب للمجاهر Proper Use of Microscopes:

يجب تنظيف العدسات العينية والشيئية بورق العدسات lens paper قبل استعمال المجهر. استعمل الحركة الدورانية في التنظيف لتجنب خدش العدسات.

وعند استعمال المجهر تجنب تماس العدسة العينية بأهداب العين eyelashes إذ أن الزيت الموجود في الأهداب يلتصق بالعدسة العينية ويلطخها. وعند استعمال محاليل ملحية أو مواد كيمياوية مخرشة لتحضير العينات يجب بعدها تنظيف العدسات العينية والشيئية والشرائح المجهرية لتجنب تلف المجهر. ويعد المجهر من الأجهزة الحساسة والدقيقة لذا يجب التعامل معه بكل عناية. وفيما يأتي بعض التوجيهات الضرورية الواجب اتباعها لتجنب الحوادث التي قد تؤدي إلى تلف المجهر:

بخنب إسقاط المجهر أو وضعه في مكانه على المنضدة بقوة أو إسقاط عدساته
 العينية.

أ- احمل المجهر بوضع عمودي وباستعمال كلتا اليدين.

ب- ابعد الجهر عن حافة المنضدة في حالة عدم استعماله.

جـ- ابعد السلك الكهربائي للمجهر عن الطريق لكـي لا تعشر بـ مما يسبب سقوط المجهر أو المحوّلة على الأرض.

* تجنب كسر غطاء الشريحة coverslip أو الشريحة الزجاجية أو كلاهما عند إجراء عملية تركيز الضوء focusing.

أ- حدد موقع العينة أولاً باستعمال القوة الصغرى للعدسة الشيئية بعدها تحول إلى القوة الكبرى للعدسة الشيئية.

ب- لا تستعمل عقدة المنظم الكبير في حالة القوة الكبرى للعدسة الشيئية ولا
 تستعمل القوة الكبرى عند فحص العينات السميكة أو العينات بأكملها.

* تجنب المشكلات الميكانيكية في أجزاء الجهر المختلفة.

1- لا تجبر أجزاء المجهر على العمل.

ب- عند تبديل المصباح الضوئي لا تضغط عليه بقوة لأنه قد ينكسر بين أصابعك. جـ- لا تحاول تفكيك dismantle أجزاء المجهر.

جـ - استعمال الجهر المركب Using a Compound Microscope

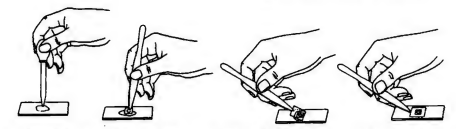
١- تركيز الضوء Focusing

- ١- نظف العدسات العينية والشيئية باستعمال ورق العدسات.
- ٢- اقطع الحرف e من مجلة أو جريدة. نظف الشريحة الزجاجية وثبت الحرف e باستعمال الطريقة المذكورة في الشكل ٨. ضع عدسة القوة المتفرسة (4X) أو القوة الصغرى (10X) في موضعها المخصص، بعدها ضع الشريحة على المسرح.
- ٣- افتح مصدر الإضاءة ثم افتح الحجاب بأكمله. وفي حالة وجود مكثف ضعه على أقصى ارتفاع بحيث تكون العدسة العليا للمكثف قريبة من المسرح.
 - ٤- ضع العينة في مركز فتحة المسرح.
- ٥- اجعل العدسة الشيئية تقترب من الشريحة دون أن تمسها. وفي أثناء النظر من خلال العدسة العينية استعمل عقدة المنظم الكبير إلى الحد الذي تتوضح فيه العينة.
- ٦- استعمال الحجاب diaphragm أو غير في فولتية المحوّلة لإعادة تنظيم شدة الضوء إذا كانت الحاجة تستدعي لذلك، بعدها ضع العينة في المركز من خلال تحريك الشريحة.
- ٧- إذا كنت تستعمل العدسة الشيئية المتفرسة (4X) فيمكنك تحويلها إلى عدسة القوة الصغرى (10X). وتأكد من استقرار عدسة القوة الصغرى في موقعها من خلال سماع صوت الطقطقة click. ويمكنك تركيز الإضاءة من خلال حركة بسيطة في عقدة المنظم الدقيق.
- تحلير: عند ظهور صورة حرف e بشكل واضح بعد تغيير العدسة الشيئية يمكنك في هذه الحالة استعمال عقدة المنظم الكبير ثم المنظم الدقيق لإعادة توضيح الصورة.

ولابد من الإشارة إلى عدم إجراء مثل هذا التغيير عند استعمال عدسة القوة الكبرى أو الزيتية. وفي حالة وجود صعوبة في ذلك يمكنك الاستعانة بالمدرس.

أعد العينة إلى وسط الحقل المجهري واعمل على تنظيم الحجاب وموقع المكثف لزيادة التباين contrast في العينة.

٨- حوّل العدسة الشيئية إلى القوة الكبرى (43X) وحاول تنظيم صورة العينة
 باستعمال عقدة المنظم الدقيق.



A. Add a drop of water to a slide.

B. Place the specimen in the water.

C. Place the edge of a coverstip on the slide so that it touches the edge of the water.

 Slowly lower the coveration to prevent forming and trapping air bubbles.

wet mount شکل $- \Lambda$: تحضیر شرائح

تستعمل هذه الطرق في العادة عند فحص العينات الرطبة أو الشرائح المحضرة تجارياً. ويجب عليك أن تستعمل الشرائح النظيفة دائماً وأن تنقل من عدسة القوة الصغرى إلى عدسة القوة الكبرى مع بعض التركيز القليل للضوء في حالة الضرورة وتعلم الضبط الدقيق لمجهرك.

:The Microscopic Image الصورة المجهرية - ٢

تتأثر الصورة المتكونة في المجهر بعدة عوامل تتمثل باتجاه الصورة orientation وقوة التكبير الكلية total magnification ودرجة وضوح الحقل المجهري ومستوى تركيز الضوء وعمقه وتباين العينة.

1 - اتجاه الصورة Orientation of the Image

امسك الشريحة الزجاجية المحتوية على الحرف e بوضعها الصحيح. ضع هذه الشريحة على مسرح المجهر في موقعها المحدد ثم افحص هذه الشريحة باستعمال عدسة

القوة الصغرى. ما هو الاختلاف الذي تلاحظه من حيث اتجاه الصورة عند النظر إليها من خلال العدسة العينية بالمقارنة مع النظر إليها مباشرة باستعمال العينين. في الوقت الذي تنظر فيه إلى الصورة من خلال المجهر حاول تحريك الصورة نحو اليمين ولاحظ في أي اتجاه تتحرك الصورة.

حاول تحريك الصورة إلى الأعلى بعيداً عنك ولاحظ اتجاه حركة الصورة. في أي اتجاه يتم تحريك الصورة لكي تتحرك هذه الصورة نحو اليمين أو الأعلى.

عندما تريد الإشارة إلى شيء مهم في العينة يمكنك في هذه الحالة وصف الموقع التقريبي للشيء المهم من خلال اعتبار الحقل المجهري على أنه ساعة clock. وفي هذه الحالة يمكن إخبار الشخص بالرؤية على الساعة الثالثة أو انظر إلى المركز باتجاه الساعة التاسعة وهكذا. وتحتوي بعض المجاهر على خط أسود نحيف يظهر في العدسة العينية والذي يدعى بالمؤشر pointer. وفي هذه الحالة يمكنك تحريك الشيء المراد ملاحظته ووضعه في نهاية المؤشر.

ب - وضوح الحقل المجهري والمسافة العاملة

افحص العينة الموجودة على الشريحة باستعمال القوة الصغرى للعدسة الشيئية أولاً ثم العدسة الشيئية للقوة الكبرى ثانياً. أعطِ وصفاً للتغيرات الحاصلة في درجة وضوح الحقل المجهري عند تغيير العدسة الشيئية.

تدعى المسافة بين الشريحة والعدسة الشيئية بالمسافة العاملة working distance وتقل هذه المسافة بزيادة قوة تكبير العدسة الشيئية.

ج - عمق تركيز الصورة Depth of Focus

كما هو الحال في العين البشرية فإن عدسات المجهر توفر حدوداً لعمق تركيـز الصورة أو تعديلها لرؤيتها بوضوح. وهذا يعني بأن جزءً من الجسم المراد رؤيته هـو الذي يمكن رؤيته بشكل واضح وحاد أما بقية الأجزاء الواقعة أعلى الجسم أو أسفله فإنها لا يمكن رؤيتها بدرجة الوضوح نفسها أو تكون خارج البؤرة. ولغرض رؤية الشكل الثلاثي الأبعاد three- dimensional form ومفهوم عمق تركيـز الصـورة خـذ

خيطين متقاطعين أبيض وأحمر وضعهما على شريحة زجاجية ثم أضف إليهما قطرة ماء وضع غطاء الشريحة. وباستعمال العدسة الشيئية المتفرسة (4X) حاول التركيز على منطقة تقاطع الخيطين وحدد عمق تركيز الصورة عند قوة التكبير هذه. فعلى سبيل المثال هل أن صورة كلا الخيطين بدرجة الوضوح نفسها أو أن الصورة واضحة عند منطقة التقاطع فقط؟. غير العدسة الشيئية إلى القوة الكبرى (43X) ولاحظ التغيرات الحاصلة في عمق تركيز الصورة.

يصعب تحديد الشكل الثلاثي الأبعاد في حالة التكبير العالي إلا أنه ليس مستحيلاً. ويمكنك القيام بذلك من خلال تكوين مقاطع بصرية optical sections في ذاكرتك عند محاولتك التركيز على العينة specimen (شكل – ٩). حاول تحديد التركيب الثلاثي الأبعاد للتحضير الخاص بك باستعمال القوة الكبرى من خلال سلسلة من المقاطع البصرية وكما موضحة في الشكل –٩. حيث تبدأ بالتركيز على سطح قمة الخيط ثم تستمر باتجاه السطح السفلي للخيط.

د - التباين Contrast

يمكن رؤية جسم ما تحت المجهر في حالة وجود تباين كافر بين الجسم والوسط المحيط به أو بين الجزاء المختلفة للجسم. ويمكنك تحسين تباين الصورة من خلال تنظيم فتحة الحجاب diaphragm. وهذا سيؤدي إلى انحراف الأشعة الضوئية من حافة الحجاب ودخولها إلى العينة بزاوية. وإن مشل هذا التشتت للأشعة سيجعل النسيج يبدو وكأنه معتماً. فضلاً عن ذلك فإن الخلايا والتراكيب الخلوية قد تحتوي على صبغات طبيعية (مثل الكلوروفيل في البلاستيدات الخضراء والهيموكلوبين في خلايا الدم الحمر) والتي تعطي التباين الذي يجعل هذه التراكيب مرثية visible. ومن ناحية أخرى فإن العديد من الخلايا والأجزاء الخلوية تكون شبه شفافة translucent. وإن إحدى الطرق المستعملة في تحسين التباين في مثل هذه الخلايا هي استعمال الصبغات stains التي ترتبط أو تؤخذ من قبل التراكيب الخلوية المختلفة والتي تحتص الصبغات الكافية من الضوء لإعطاء التباين.

افحص الخلايا الطلاثية epithelial cells لبطانة الخد الداخلية باتباع التعليمات الموجودة في الشكل - ١٠.

تحذير: لا تعطِّ عود الأسنان toothpick لطالب آخر وتخلص من هذا العود بعد أخذ العينة من الخلايا الظهارية وإعداد الشريحة.

حاول في البداية تحديد بعض تراكيب الخلايا الطلائية من خلال تعديل الحجاب والمكثف. أضف قطرة من صبغة المشيلين الزرقاء methylene blue إلى حافة غطاء الشريحة واسحبها كما في الشكل – ١٠. حدد التغيرات الحاصلة في تباين التراكيب الخلوية أو في رؤيتها.

ه - قياس العينات المجهرية Measurement of Microscopic Specimens.

إذا كنت تعرف قطر الحقل المجهري عند كل قوة تكبير فعندئذ يمكنك تقدير حجم العينة المراد فحصها. ولغرض تحديد قطر الحقل المجهري ضع مسطرة مليمترية شفافة millimeter rule على مسرح المجهر وركز على المسطرة ثم حاول قياس قطر الحقل باستعمال العدسة الشيئية للقوة المتفرسة والقوة الصغرى. وهناك صعوبة في قياس الحقول المجهرية للقوة الكبرى والزيتية، إلا أنه يمكن الحصول على قيم تقريبية من خلال الصغة الآتية:

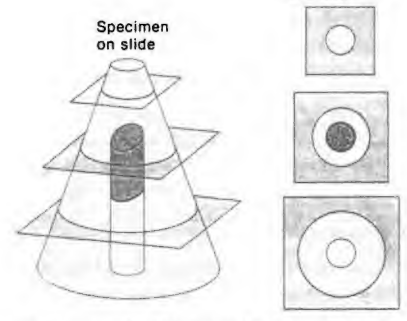
$$\frac{D_H}{D_L} = \frac{X_L}{X_H}$$
 or $D_H = \frac{D_L \times X_L}{X_H}$

حيث أن:

 D_L تمثل القطر في الحقل المجهري للقوة الصغرى D_H تمثل القطر في الحقل المجهري للقوة الكبرى X_L تمثل قوة تكبير العدسة الشيئية للقوة الكبرى. X_H تمثل قوة تكبير العدسة الشيئية للقوة الكبرى.

استعمل القيم المناسبة في الصيغة السابقة ثم احسب الأقطار التقريبية للحقول المجهرية الشيئية للقوة الكبرى والزيتية للمجهر العائد لك.

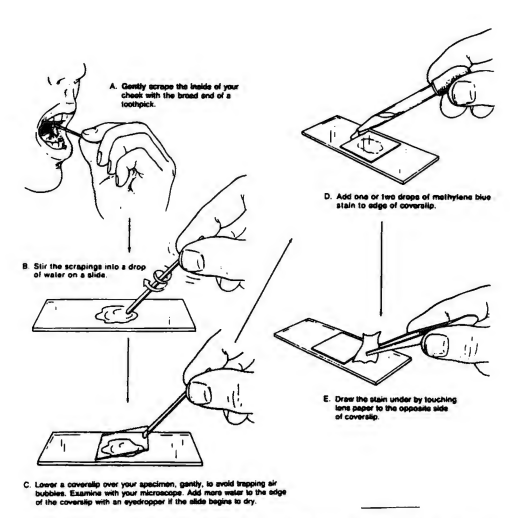
Image at plane of focus



شكل – ٩: تعيين الصور ثلاثية الأبعاد خلال التقطيع البصري optical sectioning

وهناك طريقة أخرى للقياس أكثر دقة تتضمن استعمال المقياس العيني الدقيق (المايكرومتر العيني) ocular micrometer والذي هو عبارة عن قرص زجاجي صغير يحتوي على خطوط مقسمة بمسافات متساوية غير معروفة القيمة (الشكل – ۱۱). يوضع المايكرومتر العيني داخل العدسة العينية للمجهر حيث تتم معايرتها باستعمال مقياس المسرح الدقيق (مايكرومتر المسرح) stage micrometer والذي يحتوي على خطوط ذات مسافات متساوية معروفة القيمة (الشكل – ۱۱). ويوضح الشكل – ۱۱ مايكرومتر المعيني تعتمد الطريقة الآتية:

١- دور العدسة العينية داخل الأنبوب البدني إلى أن تصبح خطوط المايكرومتر العيني موازية لخطوط مايكرومتر المسرح. حاول مطابقة الخطوط عند الحافة اليسرى للمايكرومتر العيني ومايكرومتر المسرح من خلال تحريك مايكرومتر المسرح.



شكل- ١٠: تحضير شرائح wet mount وصبغ الخلايا وذلك من أجل زيادة vet mount الصورة عند دراسة الشريحة تحت المجهر

٢- احسب المسافة الحقيقية (بالمليمترات) بين خطوط المايكرومتر العيني من خلال ملاحظة عدد المسافات الموجودة في مايكرومتر المسرح والواقعة ضمن عدد معين من مسافات المايكرومتر العيني. ونظراً لكون أصغر مسافة على مايكرومتر المسرح تساوي ٥٠,٠١ ملم لذا يمكنك معايرة المايكرومتر العيني كالآتي:

أ- إن عشرة مسافات على المايكرومتر العيني تساوي المسافات (X) على
 مايكرومتر المسرح.

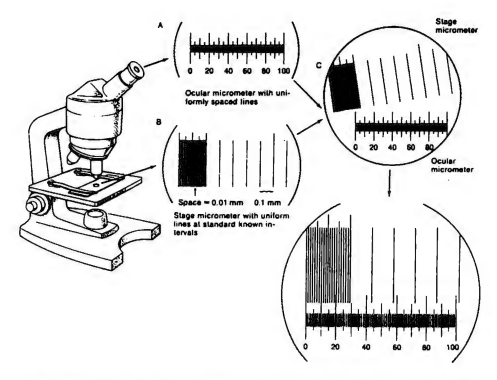
ب- بما أن أصغر مسافة مايكرومتر المسرح تساوي ۰,۰۱ ملم لذا فيان عشرة مسافات على المايكرومتر العيني = المسافات (X) على مايكرومتر المسرح مسافات على مايكرومتر المسيني = المسافات (X) على مايكرومتر المسرح مسافات على المايكرومتر المسيني = المسافات (X) على مايكرومتر المسرح

جـ- لذا فإن:

د - وبما أن الملمتر الواحد = ١٠٠٠ مايكرومتر

هـ ـ مثال: إذا كانت عشرة مسافات على المايكرومتر العيني تساوي ستة مسافات على مايكرومتر المسرح، لذا:

ملاحظة: إن الأرقام التي يتم الحصول عليها تمثل العدسة العينية والشيئية المستعملة في المجهر. وتتغير العدسة العينية أو الشيئية في كل فترة لذا يجب معايرة المايكرومتر العيني.



شكل- ١١: استعمال المقياس الدقيق micrometer في العدسة العينية objective lens والعدسة الشيئية objective lens وذلك من أجل تعيين أبعاد التراكيب الدقيقة في المدروسة.

د - استعمال المجهر التشريحي

يوضح الشكل – ١٢ المجهر الستيريوسكوبي والذي يتميز عن المجهر المركب بميزتين هما:

 ١- يمكن من خلاله فحص الأشياء كبيرة الحجم أو سميكة والتي يتعذر فحصها بالجهر المركب باستعمال التكبير العالي.

٢- يعطى صورة للعينة ثلاثية الأبعاد.

إن المصدر الضوئي في هذا الجهر قد ينعكس من مصباح وقع فوق العينة أو من خلال نفاذ الضوء في العينة نتيجة لانعكاسه في مرآة واقعة تحت المسرح. ويعتمد اختيار المصدر الضوئي على طبيعة العينة. إذ يستعمل الضوء المنعكس في حالة

الأجسام المعتمة opaque objects أما الضوء النفاذ transmitted light فيستعمل في حالة الأجسام الشفافة transparent objects.

افحص باستعمال المجهر التشريحي أصبعك أو أي شيء آخر معتم.

ثبت العدستين العينيتين بحيث تتناسب مع فتحتي البؤيـؤين ثم نظم تركيـز الصورة كما في حالة الجهر المركب.

غيّر قوة التكبير من خلال استعمال عقدة التكبير الموجـودة في أعلـى الأنبـوب البدني.

وفي بعض أنواع المجاهر المجسمة يتم تغيير قوة التكبير من خلال العدسات الشيئية كما هو الحال في المجهر المركب.

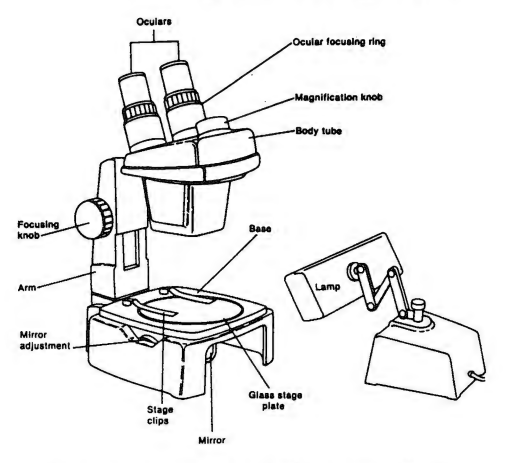
كيف تكون حركة الصورة، قارن مع ما يحدث في المجهر المركب؟ كيف يمكنك تنظيم درجة وضوح الحقل المجهري؟

افحص الشريحة الزجاجية المحضرة سابقاً والمحتوية على الخيطين المتقاطعين. استعمل أولاً الضوء المنعكس من المرآة ثم استعمل الضوء النفاذ. وما هي أهمية استعمال ضوء معين على الضوء الآخر.

ه - فحص ماء البركة Examination of Pond Water:

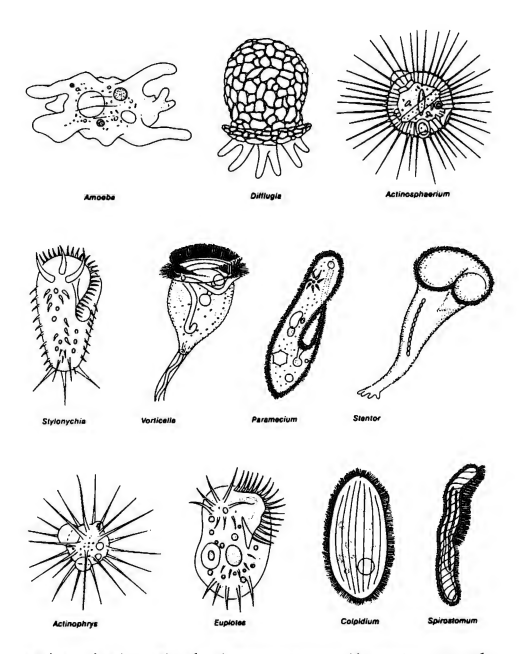
في أثناء عملك داخل المختبر باستعمال المجهر المركب فإن العديد من الملاحظات التي ستحصل عليها ستكون على الكائنات الحية أو الأنسجة أو أجزاء من الكائن الحي الذي تريد الاحتفاظ به حياً. ولغرض ملاحظة المواد الحية حضر عينة من قطرة ماء بركة. ويمكن التخلص من الماء الزائد تحت غطاء الشريحة باستعمال قطعة صغيرة من الورق ووضعها عند حافة غطاء الشريحة. وإذا حدث جفاف في التحضير في أثناء الفحص فيمكن إضافة قطرة من الماء عند حافة غطاء الشريحة. وباستعمال القوة الصغرى والإضاءة القليلة يمكن إجراء مسح لقطرة بركة الماء. وحاول تشخيص العديد من الكائنات التي تعرفها. وأن الأشكال ١٣ - ١٦ سوف تساعدك في تشخيص ما تشاهده. أدرس بدقة الاختلافات الموجودة في تركيب الكائنات الحية

وطرق حركتها. حضر عينات رطبة أخرى مأخوذة من اجزاء مختلفة من الوعاء. ولا تتعجل في التخلص من الشريحة بسبب عدم وجود كاتنات حية لأنه في مثل هذه الحالة يجب إجراء مسح عام للشريحة لتحديد مواقع الكائنات الحية.

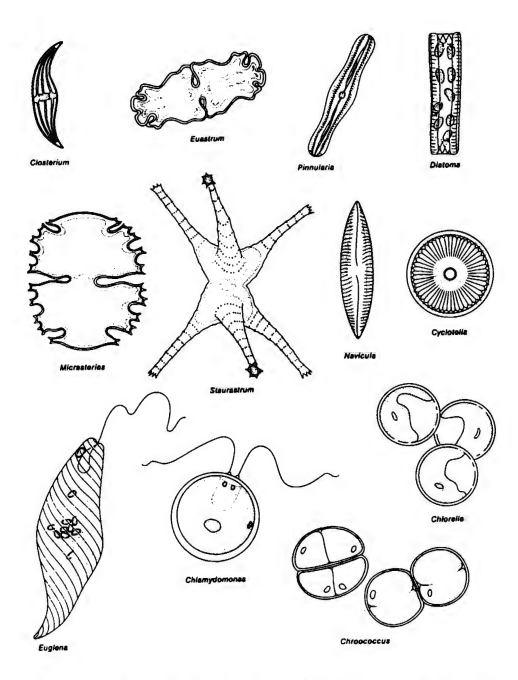


شكل- ١٢: يوضح أجزاء المجهر التشريحي المجسم stereoscopic microscope

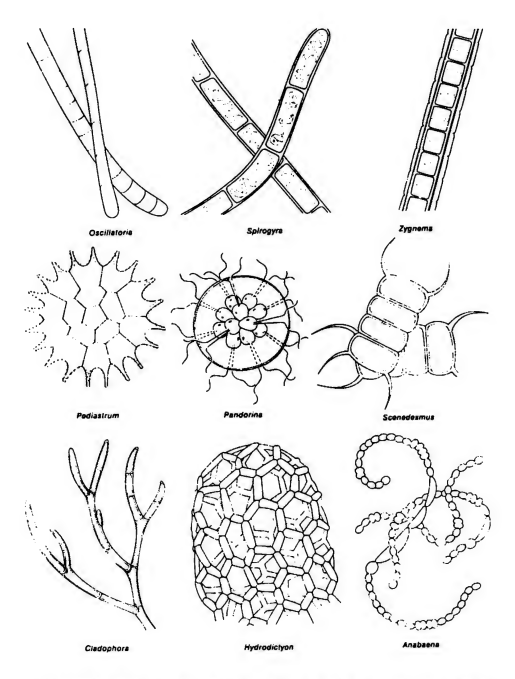
لاذا تتجمع الكائنات الحية الصغيرة عند حافة الشريحة؟ ولغرض تشخيص الكائنات لابد من استعمال العدسة الشيئية ذات القوة الكبرى. استعمل الطرق القياسية (قطر الحقل المجهري أو المايكرومتر العيني) وحدد أطوال الكائنات الحية المختلفة وعرضها في عينة ماء البركة.



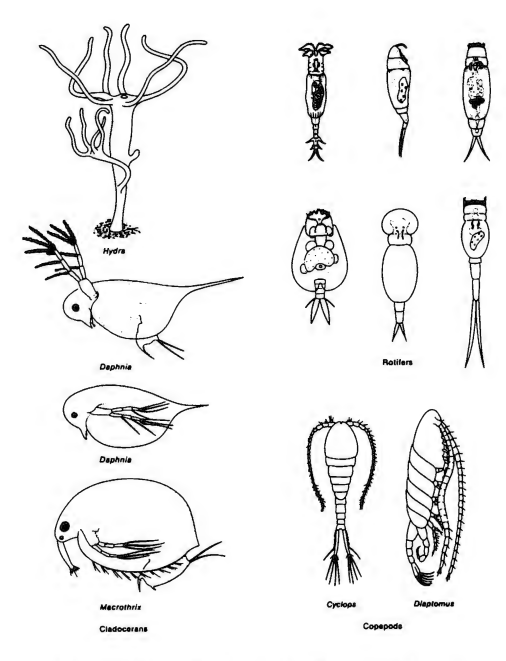
شكل- ١٣: نماذج من الابتدائيات protozoans التي يمكن العثور عليها في مياه البركة



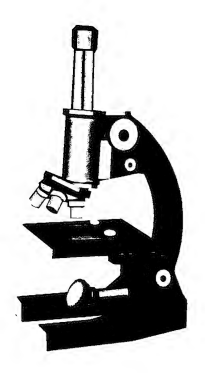
شكل- ١٤: نماذج من الطحالب أحادية الخلية التي يمكن العثور عليها في مياه البركة



شكل- ١٥: نماذج من الطحالب والبكتيريا الزرقاء- الخضراء cyanobacteria التي يكن العثور عليها في مياه البركة.



شكل- ١٦: نماذج من اللافقريات التي يمكن العثور عليها في مياه البركة.



المختبر الثالث

تركيب الخلية ووظيفتها

Cell Structure and Function

كما هو الحال في تنوع أشكال الكائنات الحية فإن هناك أيضاً تنوعاً في أشكال الحلايا المؤلفة لهذه الكائنات الحية ووظائفها. فالحلايا المنفردة مشل الأميبيا Amoeba الحلايا المؤلفة مشل الأميبيا Paramecium يمكن أن تعيش بشكل حر ومستقل. كما أن هناك خلايا أخرى تعيش بشكل مستعمرات مرتبة بشكل مفكك مؤلفة من خلايا متماثلة تتحرك أخرى تعيش بشكل مستعمرات مرتبة بشكل مفكك مؤلفة من خلايا متماثلة تتحرك من مكان لآخر. فضلاً عن ذلك فإن هناك حيوانات أخرى ثابتة غير متحركة تشكل جزءً من أنسجة النباتات والحيوانات الراقية وتعتمد على فعاليات متكاملة مع الخلايا الأخرى.

تختلف الخلايا من حيث الحجم، إذ يتراوح طول العديد من البكتريا حوالي ا مايكرومتر بينما يكون حجم مح yolk بيضة النعامة (خلية منفردة أيضاً) يقارب حجم البرتقالة الصغيرة. وتقوم الخلايا بوظائف معينة مثل خلايا الدم الحمر التي تنقل الأوكسجين وثنائي أوكسيد الكاربون. ومهما كان شكل الخلية أو وظيفتها فإنها تمثل الوحدة الأساسية للمادة الحية إذ أنها تحتوي على جميع الخصائص والعمليات التي تمثل بمجموعها ما يسمى بالحياة. لقد لاحظ علماء الأحياء وجود نوعين من الخلايا:

- الخلايا حقيقية النواة eukaryotic cells التي تحتري على نواة محددة بشكل واضح ومحاطة بغشاء مزدوج الطبقات يفصلها عن بقية الخلية المتمثلة بالسايتوبلازم والذي يحتوي على العضيات organelles. ومن أمثلة الخلايا حقيقية النواة هي الابتدائيات protozoa والخلايا المكونة للفطريات fungi والخيوانات.
- الخلايا بدائية النواة bacteria المتمثلة بمملكة الموانيرا cyanobacteria (البكتريا bacteria والبكتريا الزرقاء الخضراء الخضراء bacteria وتكون هذه الخلايا فاقدة للغشاء النووي والعضيات السايتوبلازمية المحاطة بالأغشية. وأن البكتريا الزرقاء الخضراء كانت تسمى سابقاً بالأشنات الزرقاء الخضراء الخضراء كانت تسمى سابقاً بالأشنات الزرقاء الخضراء المتحديب وreen algae حيث أنها تحتوي على تركيب محدد بغشاء يقوم بعملية التركيب الضوئي، وأن هذا التركيب بماثل مكونات البلاستيدات الخضراء الموجودة في النباتات الراقية. هناك عدد من الاختلافات الواضحة بين الخلايا بدائية النواة النباتات الراقية.

وحقيقية النواة، إلا أنها تشترك بعدد من الخصائص. إذ أن كلا النوعين يحاط بغشاء بلازمي plasma membrane متماثل التركيب بالرغم من اختلاف وظيفته في كلا النوعين. إذ يعد الغشاء البلازمي في الخلايا بدائية النواة موقعاً للتفاعلات المؤدية إلى تحرير الطاقة بينما تحدث مثل هذه التفاعلات في أغشية المايتوكوندريا للخلايا حقيقية النواة. كما ويحتوي كلا النوعين على أنزيات متماثلة و DNA يمثل المادة الوراثية ورايبوسومات تشترك في صنع البروتينات.

تعد الخلايا حقيقية النواة أكثر تقدماً من الخلايا بدائية النواة إذ أن لها تنظيماً معقداً، إلا أن اشتراكها في العديد من الخصائص المتماثلة يشير إلى نشوئها عن أصل أو سلف مشترك common ancestor في مرحلة التطور. وسيتم في هذا المختبر فحص أمثلة على الخلايا بدائية النواة وحقيقية النواة لكي تتعرف على التنوع الموجود في هذه المجاميع من الكائنات الحية.

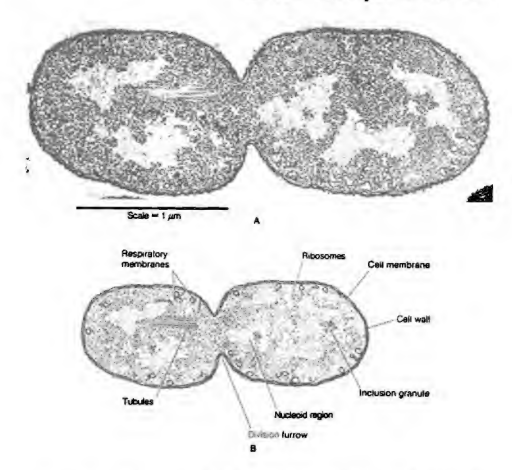
أ- الخلايا بدائية النواة:

ا- البكتيريا Bacteria:

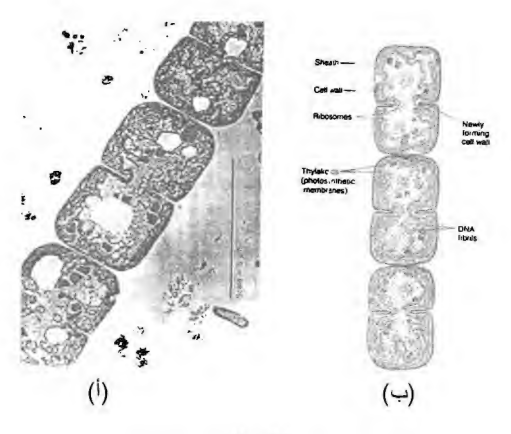
يوضح الشكل-١٧ صورة بالمجهر الإلكتروني للبكتريا المثبتة للنتروجين معرضت الشبكة المنتروجين المثبتة للنتروجين المخلفة المحدود المحدود المحدودة الحلية المحدودة الحلية المحدومة. ويوضح مخطط وهي تنقسم، حيث يتراوح حجم كل خلية ١ × ٥ ، ١ مايكرومتر. ويوضح مخطط هذه الجرثومة (الشكل-١٧) جدار الخلية wall والمغشاء البلازمي والرايبوسومات والمنطقة الشبيهة بالنواة nucleoid region والتي تحتوي على DNA الذي لا يكون محدداً بغشاء.

لا يمكن ملاحظة التفاصيل التركيبية للخلايا بدائية النواة في المجهر الضوئي بسبب صغر حجمها. ومع ذلك يمكن رؤية بعضاً من خصائصها في حالة اصطباغها. ولعمل ذلك ضع قطرة من الصبغة البنفسجية البلورية crystal violet على شريحة زجاجية نظيفة. انقل باستعمال عروة اللقاح inoculating loop جرثومة Bacillus

subtilis (العصية الرقيقة) من مزرعة المرق broth culture إلى قطرة الصبغة الموجـودة على البشريحة. امزج الجراثيم مع القطرة ثم ضع اشريحة. افحص التحضير في المجهـر. ما هي التراكيب والعضيات الخلوية التي مكنك التعرف عليها والتي تكون واضحة في صورة المجهر الإلكتروني بجرثومة النيتروجين؟



شكل-١٧: بكتيريا Azotobacter vinelandii التي يمكن العثور عليها في تربة الحديقة. يمكن دراسة هذا النوع من البكتيريا باستخدام المجهر الإلكتروني النفاذ transmission يمكن دراسة هذا النوع من البكتيريا باستخدام المجهر الإلكتريا في مراحل الأخيرة.



شكل- ١٨:

- (1) صورة Anabaena مأخوذة بالمجهر الإلكتروني النفاذ Anabaena مأخوذة بالمجهر الإلكتروني النفاذ الخيطية التي تنمو في السبرك micrograph وهي من أنواع البكتريا الزرقاء الخضراء الحيطية التي تنمو في السبرك والبحيرات حيث تحاط بغشاء جيلاتيني. تنقسم الخلايا لتكون جدار يفصل بين الخلايا المنقسمة.
- (ب) رسم تخطيطي مفصل لتركيب Anabaena يوضح التركيب الدقيق لهذا النوع من البكتيريا.

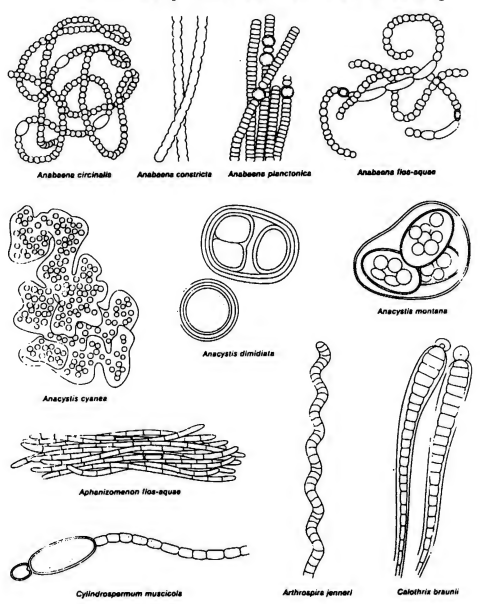
ا- البكتريا الزرقاء الخضراء Cyanobacteria:

إن التنظيم الداخلي للبكتريا الزرقاء الخضراء يكون مماثلاً لذلك الموجود في البكتيريا. وأن الاختلاف الرئيس يكمن في أن البكتريا الزرقاء الخضراء تحتوي على تراكيب غشائية تدعى الثايلاكويدات thylakoids التي تتواجد فيها صبغات عملية التركيب الضوئي photosynthetic pigments (الشكل- ١٨).

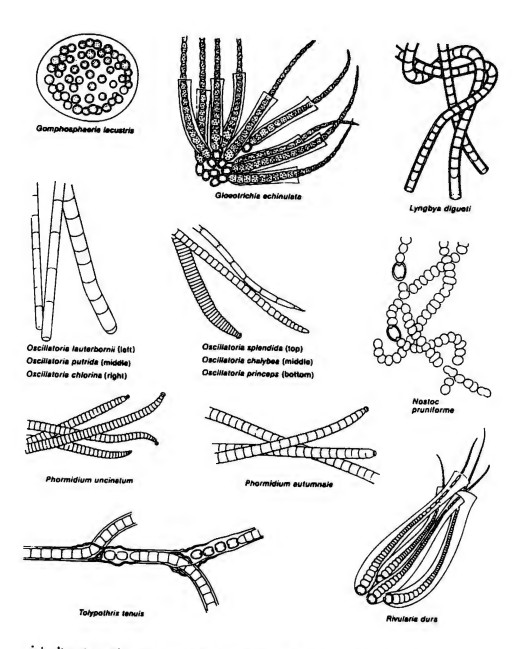
تعد البكتريا الزرقاء الخضراء من بين الكائنات المتواجدة في المياه السطحية. وقد أدى ذلك إلى حدوث بعض المشاكل إذ أن بزيادة النمو السكاني والمتطلبات الصناعية اعتمدت القرى والمدن على احتياجاتها الماثية على المياه السطحية كالبحيرات والجداول والمستودعات بدلاً من المياه الجوفية تكون والجداول والمستودعات بدلاً من المياه الجوفية تدون contaminated organisms وأن المياه السطحية على خالية من الكائنات الحية التي تجعل الماء غير مستساغاً unpalatable. وأن مشل هذه الكائنات الحية السيما بعض البكتريا الزرقاء الخضراء تؤثر على رائحة الماء ومذاقه وتسد المرشحات filters وتنمو في الأنابيب وأبراج التبريد cooling towers وعلى وتعدل المنتج مواد سامة toxic جدران الخزانات كما وتكوّن شبكات على المياه السطحية وتنتج مواد سامة toxic الشركات للتخلص من الفضلات. كما أن هناك مواد تزيد من نمو الأشنات تقوم بها والمركات للتخلص من الفضلات. كما أن هناك مواد تزيد من نمو الأشنات الحية مثل فضلات المجاري sewage waste والمفسلات العضوية لمعامل والجية الكائنات الحية مثل فضلات المجاري slaughter houses والمغارة ومعامل المورق slaughter houses والمخرة الكائنات الحية فحضرة الحليب. ولغرض التعرف على هذه الكائنات الحية الخضراء.

فضلاً عن ذلك اجمع عينات للمياه السطحية من مصادر مختلفة مثل البحيرات والجداول والسبرك ponds وجدران أحواض السباحة swimming pool walls ومصانع معامله المياه. قارن الكائنات الحية التي تشاهدها مع الشكل - ١٩ لكي تتعرف على بعض البكتيريا الزرقاء -

الخضراء الموجودة في الإمدادات المائية water supplies. ويبين الجدول - ١٠ بعض المشاكل المرتبطة بوجود هذه البكتريا الزرقاء الخضراء في الإمدادات المائية.



شكل-١٩: أنواع البكتيريا الزرقاء- الخضراء cyanobacteria التي يمكن ملاحظة وجودها في المياه السطحية الملوثة



شكل-٢٠: نماذج أخرى من البكتيريا الزرقاء- الخضراء التي يمكن ملاحظتها في عينات المياه السطحية الملوثة

الجدول- ١٠: المشاكل التي تسببها البكتريا الزرقاء الخضراء في الإمدادات المائية

نوع الكائن الحي	الشكلة	
Anabaena circinalis Anacystis cyanea Aphanizomenon flos- aquae Cylindrospermum muscicola Gomphosphaeria lacustris	المذاق والرائحة	
Anabaena flos- aquae Anacystis dimidiata Gloeotrichia echinulata Oscillatoria princeps Oscillatoria chalybea Oscillatoria splendida Rivularia dura	انسداد المرشحات	
Galothrix brounii Nostoc pruniforme Phormidium uncinatum Tolypothrix tenuis	النمو على جدار الخزان	
Anabaena constricta Anacystis montana Arthrospira jenneri Lyngbya digueti Oscillatoria chlorina Oscillatoria putrida Oscillatoria lauterbornii Phormidium autumnale	الماء الملوث	

1 - الخلايا حقيقية النواة:

تختلف الخلايا الحقيقية النواة عن الخلايا بدائية النواة بشكل رئيس من حيث ارتباط DNA بالبروتينات وتنظيم هذا المعقد بشكل تراكيب كبيرة تدعى

الكروموسومات chromosomes. وتحاط الكروموسومات بغلاف نووي عبارة عن غشاء مزدوج يفصل محتويات النواة عن السايتوبلازم. وفي هذا الجزء من المختبر سوف يتعرف كل طالب على التنوع الموجود في تركيب الخلايا حقيقية النواة. قارن كل خلية تفحصها مع الشكل العام للخلية كما في الشكل - ٢٠. ولغرض ملاحظة العضيات الخلوية مثل المايتوكوندريا والبلاستيدات الخضراء والشبكة الأندوبلازمية وجهاز كولجي لابد من استعمال صبغات خاصة وقوة تكبير عالية وإلا فلا يمكن ملاحظة هذه التراكيب في الخلايا التي تفحصها.

ا - خلايا اليصل Onion Cells.

حضر عينة رطبة من نسيج بشرة البصل باتباع الطريقة الموضحة في الشكل - ٢١. ثم افحص هذا النسيج باستعمال عدسة القوة الصغرى. إن الخطوط التي تشكل شبكة بين الخلايا هي عبارة عن جدران خلوية غير حية مكونة بشكل رئيس من السليولوز. ويحيط جدار الخلية cell wall بالغشاء البلازمي الذي يحيط بالسايتوبلازم. وأن الجزء المركزي في العديد من الخلايا النباتية (والذي يصعب ملاحظته في الخلايا الخية) يحتوي على فجوة مملوءة بالماء والأملاح. بعد ذلك افحص الخلايا باستعمال عدسة القوة الكبرى. حدد موقع النواة والتي تظهر بشكل تركيب كثيف في السايتوبلازم الشفاف. ويلاحظ في بعض الخلايا ظهور النواة بشكل دائري ويبدو السايتوبلازم الشفاف. ويلاحظ في بعض الخلايا الأخرى فيبدو أن النواة تكون مضغوطة وتندفع باتجاه جدار الخلية. وضح هذا التباين في شكل النواة وموقعها.

تنفصل الفجوة المركزية central vacuole والنواة وجدار الخلية عن السايتوبلازم بأغشية، إلا أنه يصعب ملاحظة هذه الأغشية في هذا التحضير. ويمكن ملاحظة المايتوكوندريا mitochondria في خلية البصل والتي هي عبارة عن تراكيب تسهم في التنفس الخوي cellular respiration. ولغرض ملاحظة هذه العضيات خذ قطعة أخرى من نسيج بشرة البصل واقطعها باستعمال شفرة بحيث يكون حجمها 1×7 ملم. امزج 7-0 قطرات من صبغة الجانوس الخضراء ب (Janus Green B) مع قطرة من محلول السكروز (0/) على شريحة زجاجية وثبت النسيج وضع غطاء

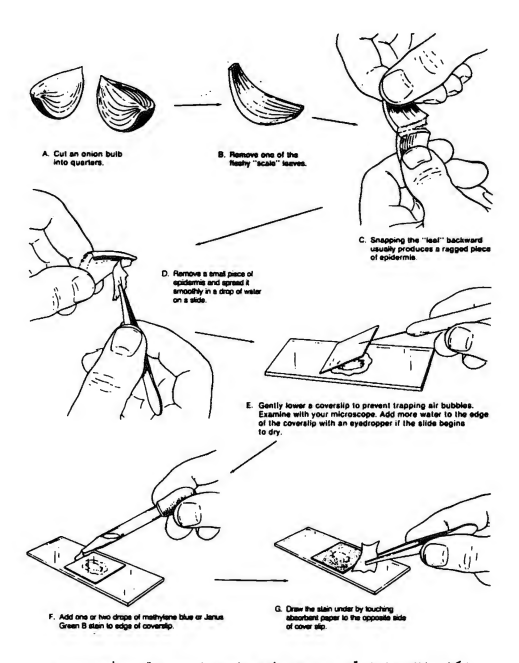
الشريحة. فإذا كان تحضيرك بسمك خلية واحدة فإنه سيظهر بشكل جدار الطابوق الشفاف عند النظر إليه تحت عدسة القوة الصغرى وباستعمال عدسة القوة الكبرى حدد موقع المايتوكوندريا والتي تظهر بشكل قضبان أو كرات صغيرة جداً عند حافة الخلية. ويجب أن يكون لونها أزرق عند أول فحص للتحضير. فإذا لم تكن كذلك أضف بضع قطرات من صبغة الجانوس الخضراء ب عند إحدى حافات غطاء الشريحة ثم اسحب الصبغة من التحضير باستعمال ورق ماص absorbent paper كما في الشكل – ٢١. وتفقد المايتوكوندريا المصبوغة لونها بعد حوالي (٥) دقائق نتيجة لتأثير أنزيم موجود في أغشيتها.

:Elodea Cells حُلابا الأبلوديا - خلابا

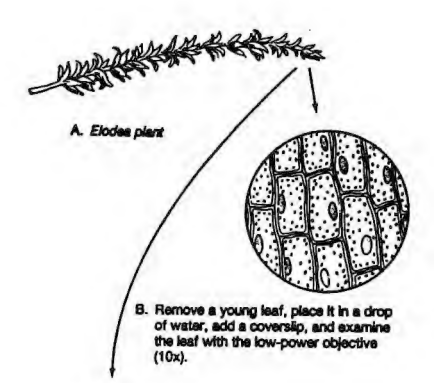
سيتم في هذا المختبر فحص الخلايا المأخوذة من أوراق النبات المائي ميتم في هذا المنبات المائي Elodea المسمى بالأيلوديا Elodea (الشكل -٢٢). وتكون خلايا هذا النبات خضراء بسبب وجود البلاستيدات الخضراء chloroplasts التي تحتوي على صبغة تدعى الكلوروفيل chlorophyll. ويمثل التركيب الضوئي photosynthesis العملية التي بواسطتها تمتص هذه الصبغة الطاقة الضوئية وتحولها إلى طاقة كيمياوية في الجزيئات العضوية.

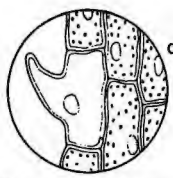
ضع ورقة فتية من قمة هذا النبات في قطرة ماء على شريحة زجاجية ثم ضع غطاء الشريحة coverslip. افحص مجموعة من الخلايا الواقعة قرب مركز الورقة. ثم استعمل القوة الكبرى. وضّح الصورة باستعمال المنظم الدقيق وحدد عدد الطبقات الخلوية. كيف يمكنك عمل ذلك؟

لاحظ أن الكلوروفيل يقع في تراكيب صغيرة في السايتوبلازم. وتدعى هذه التراكيب الصغيرة بالبلاستيدات الخضراء. افحص البلاستيدات الخضراء وسوف تلاحظ أنها تتحرك في السايتوبلازم. وتدعى هذه الحركة بالدوران cyclosis أو الجريان السايتوبلازمي cytoplasmic streaming.



شكل-٢١: مراحل تحضير شريحة لخلايا البصل لفحصها تحت المجهر الضوئي





 Mount another leaf in water and examine with microscope.

 D. Locate the "spine" cells along edges of the leaf.

شكل -٢٢ تحضير شريحة لخلايا نبات Elodea لفحصها تحت المجهر الضوئي

تحاط الخلية النباتية بجدار خلوي غير حي وغشاء بلازمي تصعب رؤيته بسبب انضغاطه باتجاه جدار الحلية نتيجة لضغط السائل السايتوبلازمي. ويمكن ملاحظة هذا الغشاء بوضع الخلية في محلول ملحي عالى التوتر hypertonic (المحلول المذي يكون

أكثر تركيزاً من السايتوبلازم). وفي مثل هذه الحالة ينتقل الماء من داخل الخلية إلى خارجها مسبباً انكماش الغشاء بحيث ينفصل عن جدار الخلية. ويمكن ملاحظة هذا الغشاء بسهولة عند زيادة التباين من خلال تنظيم الحجاب.

خذ ورقة أخرى من نبات الأيلوديا وضعها على شريحة زجاجية مع قطرة ماء ثم ضع غطاء الشريحة. افحص التحضير تحت عدسة القوة الصغرى. حدد مواقع الخلايا الشوكية spine cells عند حافات الورقة (الشكل – ٢٢). ادرس هذه الخلية تحت عدسة القوة الكبرى. أضف قطرة أو قطرتين من المحلول الملحي عالي التركيز hypertonic saline solution إلى إحدى حافات غطاء الشريحة ثم اسحب هذا المحلول من تحت الغطاء باستعمال قطعة من الورق الماص. كرر هذه الخطوة أكثر من مرة للتأكد من أن الماء الأصلي قد استبدل بالمحلول الملحي. ثم افحص الخلية الشوكية وسجل ملاحظاتك وفسرها.

"Human Epidermal Cells - خلايا بشرة الإنسان - ٣

افحص الخلايا المأخوذة من بطانة البشرة الداخلية للخد باتباع الطريقة الموضحة في الشكل- ٢٣.

تحدير: يجب عدم إعطاء عود السن tooth pick المستعمل في أخذ عينة الخلايا إلى طالب آخر ويجب التخلص منه بعد الانتهاء من استعماله.

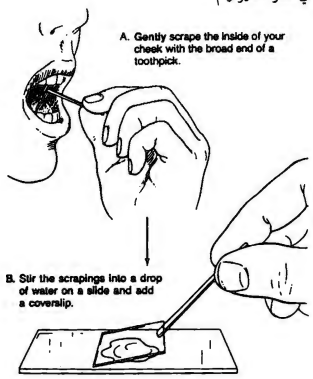
افحص الخلايا تحت عدسة القوة الكبرى. ما هي الصفات المشتركة بين خلايا بشرة الإنسان والخلايا النباتية؟ وكيف يمكن أن تختلف. إن حافات العديد من خلايا البشرة قد تكون منطوية على بعضها. ماذا يدل ذلك على سمك هذه الخلايا؟

أضف قطرة من المثيلين الأزرق methylene blue إلى حافة غطاء الشريحة شم اسحبها. ما هو التركيب الذي يصطبغ بهذه الصبغة في الخلية؟

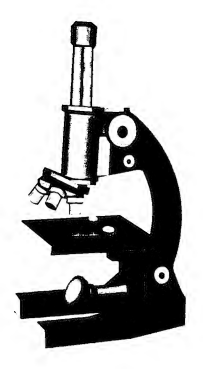
ج - الجريان السايتوبلازمي (Cytoplasmic Streaming (Cyclosis):

plasmodium عكن ملاحظة ظاهرة الجريان السايتوبلازمي بسهولة في بلازموديوم Physarum polycephalum. وأن

البلازموديوم عبارة عن كتلة بروتوبلازمية متعددة النوى خالية من جدار الخلية. وأن هذا الكائن الحي يخرج بسهولة من طور السبات sclerotium الذي هو عبارة عن تركيب قشري صلب يدعى السكليروشيوم السكليروشيوم على مادة رطبة محتوية على السبات من خلال وضع قطع صغيرة من السكليروشيوم على مادة رطبة محتوية على مواد غذائية مثل اكار agar. وخلال فترة قصيرة يبدأ الكائن الحي بالنمو خارج السطح. وتصبح قنوات جريان السايتوبلازم واضحة بعد ٧٧ ساعة من النمو. افحص بلازموديوم فطر الفايزارام Physarum النامي على الأكائن احي بدقة المحت في الوقت الذي تفحص فيه الكائن احي بدقة باستعمال المجهر التشريحي. ما هو الشي الذي يبدو غير اعتيادياً بالنسبة للجريان السايتوبلازمي في فطر الفايزارام؟



شكل- ٢٣: تحضير بعض الخلايا من البشرة epidermal cell من أجل فحصها في المجهر الضوئي



المختبر الرابع

تركيب العضيات الخلوية ووظائفها

Subcellular Structures and Functions

إن المشكلة الأساسية في المجاهر الضوئية هي محدودية قدرة التبيّن resolution. إذ التراكيب الخلوية التي تكون أصغر أو تقترب من ١,٠ مايكرومتر micrometer لا يمكن رؤيتها بوضوح في المجهر الضوئي. وأن الأغشية الخلوية وبقية عضيات الخلية هي في الحقيقة أصغر من ذلك.

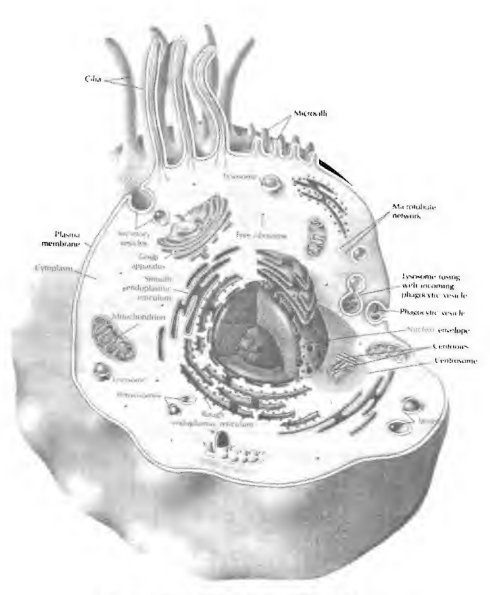
وتستعمل في الوقت الحاضر المجاهر التي تستخدم فيها الإلكترونات لغرض الإضاءة بدلاً من الضوء. ومن الناحية النظرية فإن قدرة التبيّن في مثل هذه الأجهزة قد تكون أكبر بـ ١٠٠٠٠ مرة من نظيرتها في المجاهر الضوئية وذلك لأن طول موجة الإلكترونات هي ٢٠٠٠، نانومتر بالمقارنة مع طول موجة الضوء المرئي دوالي ٢٠٠ نانومتر). لذا فإن تطور المجهر الإلكتروني electron microscope قد عزز من معرفتنا بالتراكيب الخلوية.

لقد تعرفت في المختبر الثالث على تركيب الخلايا النباتية والحيوانية كما تظهر تحت المجهر الضوئي، وقد درست عدداً من أنواع الخلايا من حيث تنوعها في التركيب والوظيفة.

وفي هذا المختبر سنتعرف على المجهر الإلكتروني النفاذ transmission electron وفي هذا المختبر سنتعرف على المجهر الإلكتروني المتفرّس scanning electron microscope وكذلك تركيب بعض الأجزاء الخلوية ووظائفها. كما وستتعرف على كيفية تحديد أبعاد الأجسام الصغيرة التي يمكن ملاحظتها في المجهر الإلكتروني.

أ- التنظيم الداخلي للخلية Subcellular Organization:

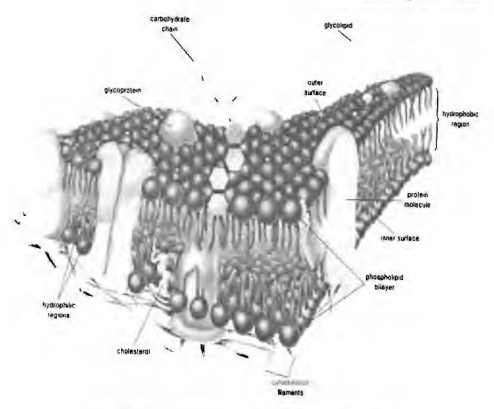
لقد أظهر المجهر احتواء الخلايا حقيقية النواة على العديد من التراكيب المتخصصة التي تقوم بإنجاز الفعاليات المختلفة. وتتضمن هذه الفعاليات الحصول على المواد الغذائية وتمثيلها، والتخلص من الفضلات، وصنع مواد خلوية جديدة، والحركة والتكاثر. وتحتوي جميع الخلايا على عضيات متخصصة specialized تقوم بإنجاز هذه الوظائف. لذا تعد الخلية وحدة متكاملة عالية التركيب (الشكل-٢٤).



شكل – ٢٤: خلية حيرانية animal cell نموذجية.

لقد كانت تصور الخلايا منذ فترة ليست بالبعيدة على أنها تراكيب مملوءة بالسائل وتحتوي على الأنزيمات وبقية الجزيئات الذائبة مع النواة وعدد من المايتوكوندريا والقليل من العضيات الأخرى التي يمكن رؤيتها باستعمال صبغات معينة. ومع تطور الطرق المجهرية الحديثة تم التعرف على العديد من التراكيب التي

يؤدي كل واحد منها وظيفة متخصصة. وفضلاً عن تنوع العضيات، فإن المجهر الإلكتروني قد كشف عن الارتباطات غير المعروفة سابقاً بين التراكيب الخيطية filamentous structures في السايتوبلازم وتشكل هذه التراكيب هيكل الخلية ويمكنها من الحركة ويعمل على تثبيت عضيات الخلية المختلفة.



شكل- ٢٥: تركيب غشاء الخلية fluid- mosaic model

ا – الغشاء البلازمي The Plasma Membrane:

توجد الخلايا بشكل وحدات منفصلة ومتميزة بسبب إحاطتها بالغشاء البلازمي الذي ينظم حركة المواد من الخلية وإليها. ولا يمكن رؤية هذا الغشاء تحت المجهر الضوئي. ويظهر الغشاء البلازمي (غشاء الخلية) تحت المجهر الإلكتروني النفاذ على

أنه غشاء مزدوج رقيق يـتراوح سمكـه ٦-٩ نـانومتر. ويتخـذ غشـاء الخليـة نمـوذج الفسيفساء السائل fluid mosaic model (الشكل - ٢٥) إذ أن غشاء الخلية الحيوانية يكون مؤلف من طبقة مزدوجة من الدهون lipid bilayer مكونة من جزيئات الكولسترول cholesterol والدهون الفسفورية phospholipid التي تتجه نهاياتها النافرة للماء hydrophobic ends نحو الداخل. وتحتوي طبقة الـدهون الثنائيـة أو تتصـل بهـا بروتينات تقوم بإنجاز عدد من الوظائف. ويمكن لهذه البروتينات أن تتحرك ضمن طبقة الدهون لأن هذه الطبقة في حالة سائلة. وهناك سلاسل كاربوهيدراتية قصيرة متصلة بعدد من الجزيئات البروتينية والمدهون الفسفورية وتتصل هذه السلاسل بالسطح الخارجي حيث تعمل كمواقع تمييز جزيئية molecular recognition sites لارتباط الهرمونات والأجسام المضادة antibodies وبقية الجزيئات التنظيمية regulatory molecules وهناك بروتينات أخرى مرتبطة بالفشاء ومواجهة للسايتوبلازم. وإن جميع الأغشية البلازمية لها التركيب نفسه وأن الاختلافات هي في أنواع الدهون والبروتينات والكاربوهيدرات الموجودة في هذه الأغشية. وتعـد هـذه الاختلافات مهمة وذلك لأن التغايرات الموجودة في جزيئات الغشاء هي التي تعطى خصائص مختلفة للأغشية والتي ترتبط بوظائف الأنواع المختلفة من الخلايا والعضيات.

إن تركيب الأغشية في الخلايا بدائية النواة والنباتات هو نفسه في الخلايا حقيقية النواة باستثناء معظم الخلايا بدائية النواة التي لا تحتوي الطبقات الدهنية لأغشيتها على الكولسترول بل تحتوي على ستيرويد آخر له وظيفة مماثلة للكولسترول.

اً- النواة Nucleus:

وهي عبارة عن تركيب كروي عادة كبير الحجم محاط بغشائين يشكلان الفلاف النووي nuclear envelope (الشكلين- ٢٤ و ٢٦) ويلتحم الغشاءان بمسافات معينة لتكوين الثقوب pores التي تمر من خلالها المواد بين النواة والسايتوبلازم. وتحتوي النواة (باستثناء نواة الكميت gamete) على النسخة الكاملة من المعلومات الوراثية (DNA) التي تحدد نمو الكائن الحي وتتحكم بوظائفه المختلفة من خلال

التأثير على فعاليات كل خلية لضمان قيام الخلية بصنع الجزيئات المعقدة المختلفة التي تحتاجها الخلية.

٣- الشبكة الأندوبلازمية والرايبوسومات

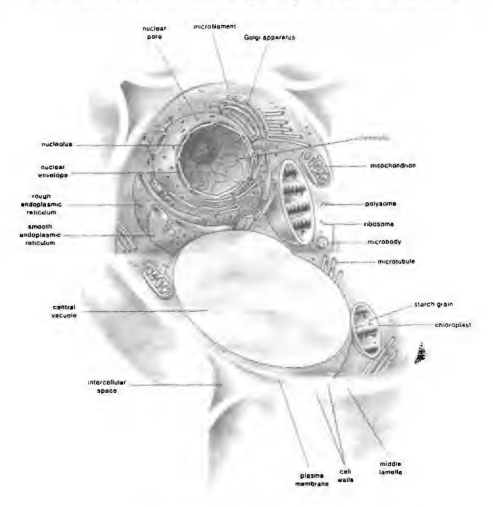
Endoplasmic Reticulum and Ribosomes

إن الشبكة الأندوبلازمية عبارة عن شبكة من الأكياس المسطحة tubes والأنابيب tubes والقنوات channels المنتشرة في سايتوبلازم الخلية. وأن تركيب أغشية الشبكة الأندوبلازمية هو نفسه تركيب الغشاء البلازمي، وفي أحيان كثيرة يتصل غشاء الشبكة الأندوبلازمية مع غشاء النواة والغشاء البلازمي. وقد تكون أغشية الشبكة الأندوبلازمية خشنة rough أو ملساء smooth. فالخلايا الفعالة في صنع البروتينات تحتوي على الشبكة الأندوبلازمية الخشنة، وقد سميت خشنة rough بسبب وجود تراكيب تدعى الرايبوسومات. وتتألف الرايبوسومات من البروتين والحامض النووي الرايبوزي RNA أما الشبكة الأندوبلازمية الملساء فتكون خالية من الرايبوسومات. ويعتقد أن البروتينات المصنوعة في الرايبوسومات تتحرر إلى قنوات الشبكة الأندوبلازمية أجزاء الخلية أو إلى خارج الخلية.

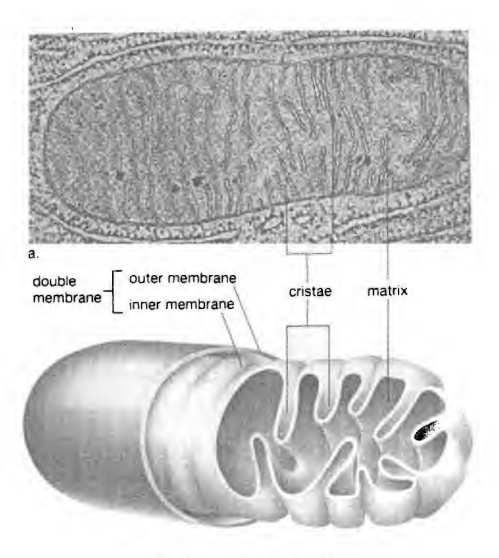
٤- المايتوكوندريا Mitochondria:

وهي عبارة عن تراكيب خلوية تسهم في تنفس الخلية cell respiration ويُظهر المجهر الإلكتروني أن المايتوكوندريا تتالف من غشاء خارجي cristae دخلي inner membrane ينبعج نحو الداخل بشكل طيات تدعى inner membrane وغشاء داخلي ويزداد عدد هذه الطيات بزيادة فعالية المايتوكوندريا. وتمتليء الفسحة الواقعة بين الغشائين بسائل يحتوي على بعض أنزيمات دورة كريبس Krebs الفسحة الواقعة بين الغشائين بسائل يحتوي على بعض أنزيمات دورة كريبس cycle وتتصل هذه الداخلية والخارجية على الآلاف من الدقائق الصغيرة stalks وتتصل هذه الدقائق بالسطح الداخلي بواسطة سويقات small particles والحديد من الأنزيمات والجزيئات الحاملة للإلكترونات carrier molecules والتي تسهم في عملية التنفس الخلوي. أما الدقائق الموجودة على

سطح الغشاء الخارجي فتكون خالية من السويقات وتقوم بإنجاز العديد من التفاعلات التي تؤدي إلى توفير الإلكترونات إلى داخل المايتوكوندريا. وتسهم الدقائق المرتبطة بسطح الغشاء الداخلي بنقل الإلكترونات على طول سلسلة جزيئات نقل الإلكترونات وفي النهاية يتم صنع الأدينوسين ثلاثي الفوسفات adenosine الإلكترونات وفي النهاية تدعى الفسفرة التأكسدية triphosphate (ATP)



شكل- ٢٦: خلية نباتية plant cell نموذجية



شكل- ٢٧: تركيب المايتوكوندريا

۵- جهاز کولجي Golgi Apparatus:

وهو عبارة عن تركيب آخر من الأغشية الموجودة في الخلايا النباتية والحيوانية. إن جهاز كولجي يتألف من أكياس مسطحة تدعى cisternae. وعند الحافات تكوّن الأكياس حويصلات كروية spherical vesicles بعملية pinching off process. كما ويستلم جهاز كولجي الحويصلات المتكونة في الشبكة الأندوبلازمية حيث يعمل على

تحوير أغشية هذه الحويصلات مع عمليات أخرى ثم يعمل على توزيع محتوياتها إلى packaging بقية أجزاء الخلية لاسيما سطح الخلية. ويعد جهاز كولجي مركز الرزم distribution والتوزيع distribution في الخلية. إذ أن التجميع النهائي للبروتينات والكاربوهيدرات المختلفة المرتبطة بأغشية الخلية والعضيات يحدث في جهاز كولجي.

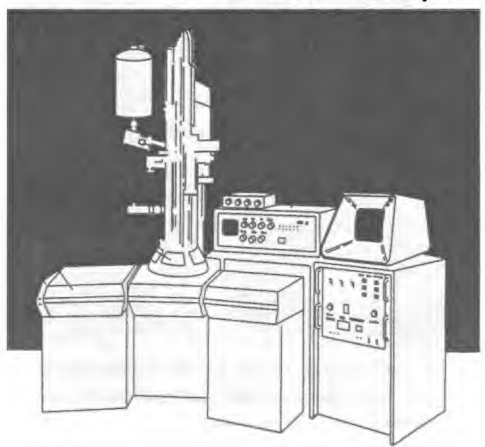
ب- الجهر الإلكتروني النفاذ Transmission Electron Microscope:

يوضح الشكل- ٢٨ الجهر الإلكتروني النفاذ. إذ يتألف هذا الجهر من عمود column مركزي طويل ومعدات إلكترونية مختلفة تتضمن كاشف حزمة الأشعة beam detector وشاشة لتصوير أشعة الكاثود (القطب السالب) beam detector ومضحات تفريغ vacuum pumps ومكونات كهربائية. فالجهر الإلكتروني عبارة عن أنبوب تلفزيوني عمودي ومصدر للإلكترونات (بندقية الإلكترونات تخرج من الخيط الساخن لبندقية الإلكترونات، وأن الفولتية العالية تعجل من هذه الإلكترونات باتجاه شاشة العرض.

ويجب إفراغ العمود من الهواء لكي تمر الإلكترونات دون إعاقة. وأن المغناطيس الموجود على العمود يعمل بشكل أشبه بعقد التنظيم الموجودة في المجهر الضوئي لغرض تركيز جريان الإلكترونات على العينة nober وعندما تصطدم الإلكترونات بالشاشة فإنها تتوهج. وعند تهيئة العينة بشكل جيد ووضعها في الحامل holder الموجود في العمود فإن صورة العينة ستظهر على الشاشة بشكل مناطق مظلمة dark ومضيئة light.

وترتبط المناطق المظلمة بمناطق العينة المعتمة للإلكترونات regions وذلك لأن الإلكترونات سوف تنحرف ولا تمر خلال هذه المناطق. أما المناطق المضيئة فتمثل مناطق العينة الشفافة للإلكترونات electron- transparent areas وأن الصور المتكونة للعينات يتم تصويرها فوتوغرافياً.

وتتم هذه العملية من خلال تحريك الشاشة عن طريق الإلكترونات وجعل الإلكترونات تصطدم بفلم التصوير الفوتوغرافي. وتؤدي هذه الطريقة إلى الحصول على صور مماثلة لتلك الموجودة في الشكلين ٢٩- ٣٠. ولابد من الإشارة إلى أن صور الجهر الإلكتروني النفاذ لا يمكن أن تؤخذ إلا في حالة المقاطع الرقيقة جداً للمادة. لذا فإن تركيباً ما في الخلية قد لا يظهر في الصورة وذلك لعدم احتواء ذلك المقطع على هذا التركيب. وعليه لابد من تذكر هذا المبدأ عند استعمال صور الجهر الإلكتروني لتحليل الخلايا لمعرفة وجود العضيات المختلفة.



شكل- ٢٨: الحجهر الإلكتروني النفاذ ٢٨- ٢٨: المجهر الإلكتروني

جـ - الجهر الإلكتروني المتفرّس Scanning Electron Microscope:

إذا كنا نتصور بأن المجهر الإلكتروني النفاذ يناظر المجهر الضوئي المركب فإن المجهر الإلكتروني المتفرّس هو نسخة مطابقة للمجهر التشريحي. وعند تهيئة العينات للمجهر الإلكتروني المتفرّس فإنها تستعمل بكاملها وليست مقطعة وذلك لأن الصورة تتكون نتيجة لانعكاس الإلكترونات وليس لنفاذها. وكما يلاحظ في الشكل المدورة تتكون نتيجة لانعكاس الإلكتروني المتفرّس تكون ثلاثية الأبعاد three- dimensional. ما هي الميزات التي يقدمها المجهر الإلكتروني المتفرّس على المجهر الإلكتروني النفاذ؟

د - تفسير صور الجهر الإلكتروني وقياساتها

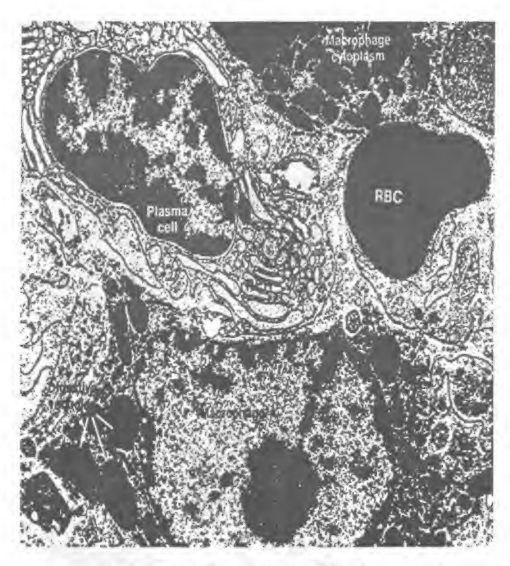
أ - استعمال تكبير الصور المجهرية

 ١- افحص الصور المجهرية في الشكلين ٢٩و ٣٠. ما هو عدد الخلايا المرئية وما نوع هذه الخلايا؟

ابحث عن التراكيب المختلف في الخلايا وحاول أن تجد النوى والمايتوكوندريا والشبكة الأندوبلازمية وجهاز كولجي والأغشية البلازمية. وإذا لم تستطع أن تجد تركيب معين فهل يمكنك الافتراض بأنه غير موجود في الخلية؟ وضح ذلك.

٢- لاحظ بأن قوة التكبير في الشكل- ٢٩ هي 11390X وفي الشكل-٣٠ هي 8545X
 حاول قياس أطول بُعد longest dimension للخلية الملتهمة الكبيرة macrophage بالمليمترات (ملم) ثم حوّل هذا الرقم إلى مايكرومترات (um)
 ولتحديد الحجم الحقيقي للخلية استعمل الصيغة الآتية:

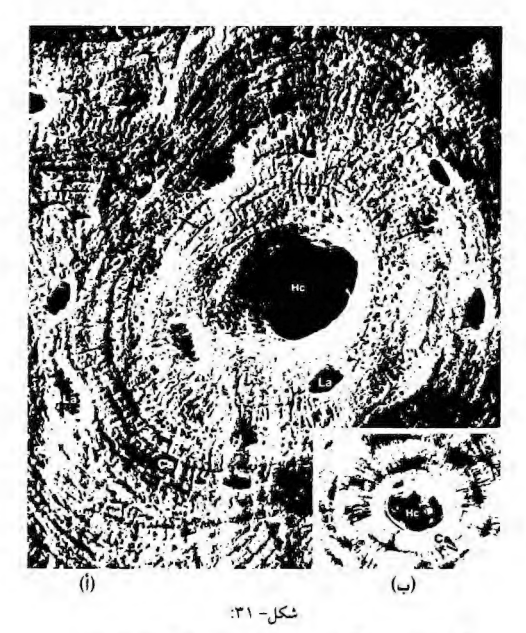
ماهو طول بُعد للخلية الملتهمة الكبيرة بالمايكرومترات؟



شكل- ٢٩: صورة بالمجهر الإلكتروني النفاذ حيث نظهر خلية ملتهمة macrophage وخلية بلازما plasma cell حاوية على شبكة أندوبلازمية وكذلك يلاحظ كرية دم حراء erythrocyte. لاحظ أن الفجوات الهضمية digestive vacuoles في الخلايا الملتهمة حيث أن وظيفتها هو تحليل المواد الملتهمة بعملية البلعمة phagocytosis.



شكل - ٣٠: صورة بالمجهر الإلكتروني للعقد اللمفاوية حيث تظهر اللمفوسايت وهي من الكريات البيضاء حيث أن كل كرية تحوي على نواة وكل خلية ملتهمة macrophage تحوي على مايتوكوندريا وكل خلية شبكية reticular cell تحوي على ليف شبكي reticular fiber.



(أ) صورة بالمجهر الإلكتروني (المتفرس) الماسح للعظم compact bone (ب) صورة بالمجهر الضوئي compact bone.

لاحظ الفجوات lacunae التي توجد فيها خلايـا العظـم osteocytes والقنــوات canaliculi التي تربط الفجوات مع بعضها وقناة هافرس Haversian canal فإذا قطعت الخلية للخلية الملتهمة الكبيرة في هذه الصورة إلى ٤٠ مقطع سُمك كل واحد منها ٤٠ نانومتر، فما هي عدد المقاطع sections التي يمكن الحصول عليها إذا كان القطع بطول الخلية بكاملها؟

ما هي ميزات فحص أكثر من مقطع واحد لخلية أو نسيج؟

٣- حاول قياس الخلايا والعضيات الآتية وحدد أحجامها:

أ- من الشكل- ٢٩:

حجم خلية البلازما (أطول بُعد) ____ مايكرومتر

حجم خلية الدم الحمراء (أطول بُعد) ___ مايكرومتر

سمك شبكة أندوبلازمية واحدة ____ مايكرومتر

ب- من الشكل-٣٠:

طول المايتوكوندريون ____ مايكرومتر

لماذا تعتقد بأن بعض المايتوكوندريا في هذه الصورة المجهرية تبدو دائرية والأخرى تبدو متطاولة؟

حجم نواة الخلية اللمفاوية ___ مايكرومتر

عرض الغشاء البلازمي ____ مايكرومتر

جـ- من الشكل- ٣١:

حجم فجوة العظم (أطول بُعد) ___ مايكرومتر

عرض قناة هافرس ____ مايكرومتر

حجم القُنية (الطول) ___ مايكرومتر

ب - استعمال مقياس الدلالة على الصورة المجهرية

تحتوي بعض صور الجهر الإلكتروني على مقياس يشير إلى طول مقداره (١) ما يكرومتر. ويمكنك استعمال مقياس الدلالة هذا لقياس حجوم العضيات الخلوية. أما الخيار الآخر فهو اتباع الخطوات الآتية:

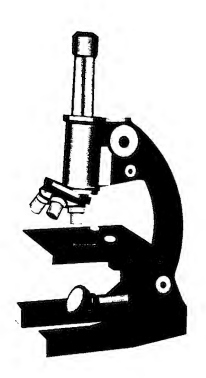
 ٢- حاول قياس أي تركيب في الصورة الجهرية بالمليمترات واضرب هذا الرقم بالعامل العشري المذكور سابقاً. وهذا سوف يعطيك حجم التركيب بالمايكرومترات.

مثال: أ- طول مقياس الدلالة = ١٠ ملم

ب- طول المايتوكوندريون (بالملم) مقاسة في الصورة = ١٤ ملم

۱۶ ملم × ۱۰، ۱ = ۱, ۱ مایکرومتر طول المایتوکوندریون

حاول قياس حجم بعض الخلايا والنوى والمايتوكوندريا في الصورة المجهرية باستعمال مقياس الدلالة في الشكل - ٣٠.



المختبر الخامس

تكساثر الخليسة Cellular Reproduction تنقسم نوى الخلايا في حالتي الانقسام الاعتيادي mitosis والانقسام الاختزالي mitosis. ففي الانقسام الاعتيادي تكون النوى الوليدة الناتجة مماثلة لبعضها البعض ومماثلة للنواة الأصلية parental nucleus من حيث عدد الكروموسومات والتكوين الوراثي. أما في حالة الانقسام الاختزالي فتتكون أربع نوى وليدة daughter nuclei تحتوي كل واحدة منها على نصف عدد الكروموسومات الموجود في النواة الأصلية وتحتوي أيضاً على تكوين وراثي مختلف عن النواة الأصلية. ويعد الانقسام الاختزالي جزء مهما من دورة الحياة الجنسية حيث تكون النوى الوليدة موجودة في خلايا ستتخصص إلى نطف sperm وبيوض eggs.

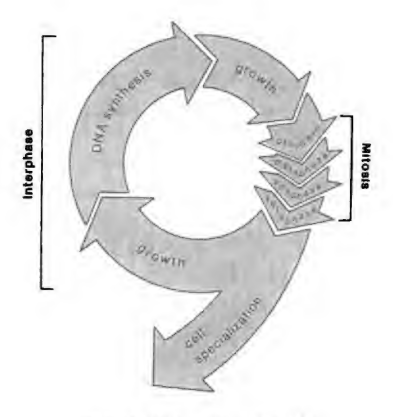
أ- دورة الخلية The Cell Cycle:

تمثل دورة الخلية سلسلة الأحداث المعقدة خلال فترة حياة الخلية المنقسمة بشكل فعال، حيث تتألف هذه الدورة من طورين هما: طور الانقسام الاعتيادي M-phase (يشير الحرف M إلى كلمة mitosis) الذي تنقسم خلاله النواة والخلية، والطور البيني interphase (الشكل -٣٢). ويقسم طور الانقسام الاعتيادي (الطور M) إلى أربع مراحل متميزة هي: الطور التمهيدي prophase والطور الاستواثي metaphase والطور الانفصالي anaphase والطور النهائي telophase. وفي أثناء الطور البيني يحدث تناسخ replication (تضاعف duplication) وتخليق للحامض النووي DNA وكذلك تخليق الحامض النووي RNA ومعظم البروتينات الأساسية للانقسام الاعتيادي. ويلاحظ من الشكل -٣٢ بأن تناسخ DNA وتخليق الهستونات histones (البروتينات المرتبطة بجزيئة DNA) يحدث فقط في أثناء فترة من الطور البيني تـدعى فترة التخليق S phase (يشير الحرف S إلى كلمة تخليق synthesis). ويهدف تضاعف DNA في أثناء طور التخليق إلى توفير DNA للخلايا الوليدة الناتجة عن الانقسام الاعتيادي اللاحق. ويقع ضمن الطور البيني أيضاً طورين آخرين هما طوري الفجوة G phases (يشير الحرف G إلى كلمة فجوة gap). إن الفجوة G1 gap) تسبق عملية تناسخ DNA. وتمثل الفجوة Gl الفترة الواقعة بين نهاية الانقسام الاعتيادي mitosis وبداية طور التخليق S-phase للانقسام اللاحق. وفي أثناء G1 قـد تتخـذ الخلية مساراً يؤدي بها إلى عملية التمايز differentiation بدلا من استمرارها في دورة الخلية. وفي أثناء الفجوة G2 gap) G2 تتجمع التراكيب التي تسهم مباشرة في الانقسام الاعتبادي مثل ألياف المغزل spindle fibers.

تحتل عملية الانقسام الاعتيادي ما يقارب ١٠٪ من الوقت الكلي لدورة الخلية إلا أنها تعد مهمة لكي تتميز بين الأقسام المتعددة من الانقسام الاعتيادي. لذا فإن الانقسام النووي المتضمن ترتيب خيوط DNA بشكل كروموسومات وانفصالها يدعى بانقسام النواة karyokinesis. أما انقسام جسم الخلية (أي السايتوبلازم وعضياته) فيدعى بانقسام الخلية والنواة وعضياته) فيدعى بانقسام الخلية والنواة في وقت واحد. ومع أن أساسيات دورة الخلية هي نفسها في جميع الكائنات الحية إلا أن هناك بعض الاختلافات في هذه الدورة بين الخلايا الحيوانية والنباتية. وأن الهدف من هذا الجزء من المختبر الخامس هو التعرف على الخطوات الأساسية في دورة الخلية وتحديد التشابهات والاختلافات في هذه العملية بين الخلايا النباتية والحيوانية. وأن إكمال الجدول - ١١ سيساعدك في تلخيص هذه التشابهات والاختلافات.

1- دورة الخلية في الخلايا النباتية The Cell Cycle in Plant Cells:

تعد قمة جذر البصل إحدى المواد المستعملة على نطاق واسع في دراسة دورة الخلية وذلك بسهولة الحصول عليها وسهولة تحضير الخلايا المنقسمة، وأن كروموسوماتها تكون كبيرة وقليلة العدد لذا فإن دراستها أسهل من دراسة خلايا الكائنات الحية الأخرى. وتمثل قمم الجذور هذه مناطق الانقسام الفعال للخلية لذا فإن الفرص تكون جيدة في العثور على كل طور من عملية الانقسام في عينة من هذه الأنسجة. ومن السهولة دراسة عملية الانقسام من خلال دراسة العملية بشكل سلسلة من المراحل المنفردة.



شكل- ٣٢ مراحل دورة الخلية cell cycle

الجدول – ١١: التشابهات والاختلافات بين دورة الخلية في الخلايا النباتية والخلايا الحيوانية

الخلايا الحيوانية	الخلايا النباتية	الطور
		الطور البيني
		الطور التمهيدي
		الطور الاستوائي
		الطور الانفصالي
		الطور النهائي

حضر شريحة زجاجية لقمم جذر البصل onion root tips ولاحظ سلسلة من الأشرطة الغامقة على الشريحة (الشكل – ٣٣). ويمثل كل شريط مقطع طولي رقيق جداً خلال قمة جذر البصل. ضع الشريحة الزجاجية على مسرح المجهر وحدد موقع أحد المقاطع تحت عدسة القوة الصغرى. ونظراً لرقة هذه المقاطع فليس من الضروري أن تكون جميعها جيدة لغرض الدراسة. وبعد فحص أولي تحت القوة الصغرى غير العدسة نحو القوة الكبرى مع مراعاة الدقة في عدم كسر الشريحة. وتذكر التسلسل الذي توجد به المراحل المختلفة ولكن لا تحاول أن تجد هذه المراحل بشكلها المتسلسل. لذا فعند عثورك على الطور الانفصالي أولاً حاول دراسته قبل الانتقال إلى طور آخر. ونظراً لبقاء الخلايا في الطور البيني والطور التمهيدي فترة أطول من بقية الأطوار لذا فإن فرص وجود معظم الخلايا في الطور البيني والطور النمهيدي متكون أكثر من بقية الفرص للأطوار الأخرى لذا سيلاحظ القليل من الخلايا في الطور الاستوائي والانفصالي والنهائي.

أ- الطور البيني Interphase:

لقد اعتقد علماء الأحياء في السابق بأن الطور البيني للخلية يمثل طور الراحة أو السكون resting phase، إلا أن الخلية في الطور البيني تكون فعالة في عملية التنفس وتخليق DNA و RNA والبروتين تمهيداً لانقسامها (الشكل - ٣٣).

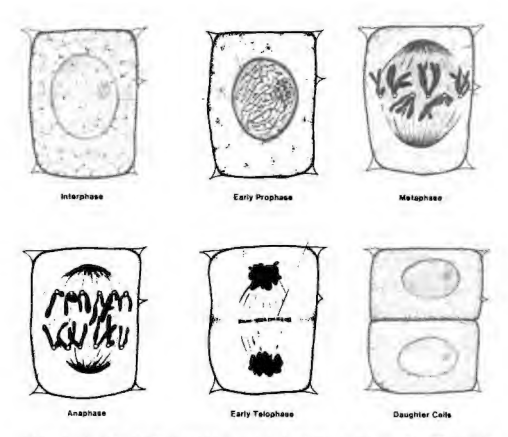
ب- الطور التمهيدي Prophase:

إن خيوط DNA الطويلة والنحيفة تتكثف condensed في أثناء الطور التمهيدي نتيجة لعملية الالتفاف coiling. ويبدأ الفشاء النووي بالتحلل وتتوزع الكروموسومات خلال النيوكليوبلازم nucleoplasm (الشكل -٣٣). وفي أحيان كثيرة تظهر الكروموسومات بشكل كتلة ملتفة في أثناء الطور التمهيدي في قمة جذر البصل. وحتى في هذه المرحلة المبكرة فإن كل كروموسوم قد تضاعف إلا أنه يصعب ملاحظة ذلك في الشريحة. وتحت قوة تكبير عالية يمكن ملاحظة أن كل كروموسوم مكون من خيطين منفصلين يمثلان الكروماتيدات الأخوية sister chromatids. وتكون

هذه الكروماتيدات متماثلة من النواحي التركيبية والكيمياوية والمعلومات الوراثية التي تحملها وذلك لأن أحدهما قدتم تناسخه من DNA الأصلي في أثناء طور التخليق الأخير. وترتبط الكروماتيدات المتماثلة سوية في منطقة ارتباط تدعى السنترومير (الجزء المركزي) centromere. ففي هذه المنطقة يحتوي كل كروماتيد على كنيتوكور kinetochore قرصي الشكل. وتدخل الأنيبيات الدقيقة microtubules داخل الكنيتوكورات وتخرج منها باتجاه قطبي الخلية. أما بقية الأنيبيات الدقيقة spindle fibers.

جـ- الطور الاستوائي Metaphase:

في بداية الطور الاستوائي تنفصل بعض الأنيبيات الدقيقة القطبية وتتكون ارتباطات جديدة بين أنيبيات الكنيتوكور الدقيقة وأنيبيات القطب الآخر. وهذا سيؤدي إلى ظهور ما يبدو وكأنه حركات كروموسومية ببلا هدف والتي توصف بالكروموسومات الراقصة dancing chromosomes. وباستمرارية الطور الاستوائي يحدث انفصال عشوائي وإعادة ارتباط لأنيبيات الكنيتوكور الدقيقة مع الأنيبيات الدقيقة القطبية للقطب نفسه أو القطب المقابل إلى أن يرتبط الكنيتوكور الكروماتيد الوليدة مع الأنيبيات الدقيقة لأحد الأقطاب وكنيتوكور الكروماتيد الوليدة مع الأنيبيات الدقيقة لأحد الأقطاب وكنيتوكور الكورماتيد الوليدة مع الأنيبيات الدقيقة القطبية وتسحب الأنيبيات الدقيقة القطبية بطريقة معينة بحيث تصبح الكنيتوكورات واقعة في منطقة تتوسط القطبين. وتدعى المربطة الواقعة في مركز الخلية باسم صفيحة الطور الاستوائي وتدعى الكروموسومات إلى منطقة الصفيحة الاستوائية فإن الخلية تكون عندئذ قد وصلت الكروموسومات إلى منطقة الصفيحة الاستوائية فإن الخلية تكون عندئذ قد وصلت الكروماتيدات الوليدة في أثناء المرحلة اللاحقة (الطور الانفصالي).



شكل- ٣٣: الانقسام الخيطي (المباشر) mitosis في الخلايا النباتية (خلايا جذر البصل).

د - الطور الانفصالي Anaphase

تنفصل الكروماتيدات المتماثلة لكل كروموسوم عن بعضها حيث تنسحب بواسطة الأنيبيبات الدقيقة إلى الأقطاب المتقابلة للخلية. وحالما تنفصل السنتروميرات عن بعضها تنسحب أذرع الكروموسومات الوليدة بشكل سلبي. لذا يمكن تمييز الطور الانفصالي في خلايا البصل من خلال مجموعتي الكروموسومات الشبيهة بالحرف – V shaped chromosomes) في الأقطاب المتقابلة للخلية. وأن الحافة الحادة للحرف V تتوجه باتجاه قطب المغزل.

قلل الإضاءة من خلال تنظيم حجاب الجهر diaphragm وحماول تحديد موقع أي ألياف للمغزل قريبة من مركز الخلية. وتظهر هذه الألياف بشكل خطوط نحيفة

جـداً بـين مجمـوعتي الكروموسـومات. وينتهـي الطـور الانفصـالي عنـد وصـول الكروموسومات الجديدة إلى الأقطاب المتقابلة للخلايا.

هـ- الطور النهائي Telophase

تنتهي عملية انقسام النواة karyokinesis في أثناء الطور النهائي وتبدأ عملية انقسام الخلية cytokinesis من خلال إعادة تنظيم محتويات الخليتين الوليدتين الجديدتين. وفي أحوال كثيرة يصعب التمييز بين الطور الانفصالي المتأخر وبداية الطور النهائي في خلايا النباتات. ففي الطور النهائي تبدأ الصفيحة الخلوية الخلوية المسام بالتكوّن بشكل خط رقيق عبر مركز الخلية وتمثل هذه الصفيحة إشارة لبدء انقسام الخلية (الشكل –٣٣). وعندما تكتمل الصفيحة الخلوية تقسم الخلية الأصلية الخطية (الشكل المسام) وعندما تكتمل الصفيحة الخلوية الطور النهائي يعاد تنظيم تكوين النوى وينفتح التفاف الكروموسومات حيث تصبح طويلة ونجيفة، ثم يعاد تكوين الغشاء النووي وتظهر النويات (الشكل –٣٣). وينتهي الانقسام الاعتيادي بتكوين نوى الطور البيني والتي تحتوي كل واحدة منهما على المجموعة الكاملة من الكروموسومات الأحادية الخيط single- stranded chromosomes المحادد والنوع الشكل –٣٣). وتحتوي الخلايا الناتجة عن الانقسام الاعتيادي على العدد والنوع نفسه من الكروموسومات وكذلك التكوين الوراثي للخلية الأصلية.

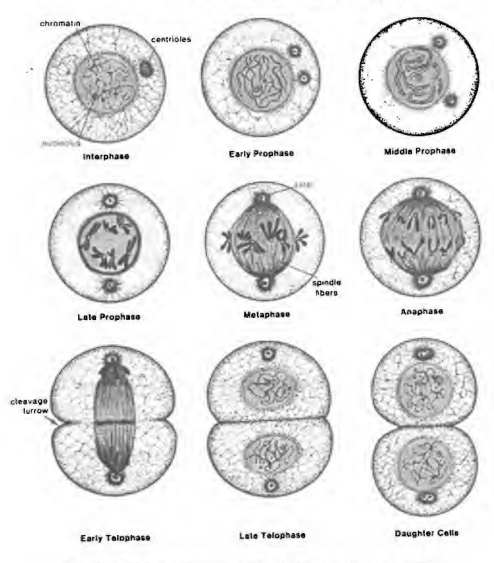
اً - دورة الخلية في الخلايا الحيوانية The Cell Cycle in Animal Cells:

يمكن ملاحظة دورة الخلية في الخلايا الحيوانية بسهولة في شريحة محضرة لبلاستولة السمك الأبيض white fish blastula (تمثل البلاستولة المرحلة المبكرة من التطور الجنيني حيث تتكون نتيجة للانقسامات الخلوية المتعاقبة بعد إخصاب البيضة بالنطفة الذكرية).

حاول الحصول على شريحة لخلايا بلاستولة السمك الأبيض المصبوغة لإظهار المراحل المختلفة لدورة الخلية. وكما هو الحال عند دراستك لشرائح البصل حدد مواقع المراحل المختلفة لانقسام الخلية الحيوانية.

أ- الطور البيني Interphase

تتميز خلايا الطور البيني بنواة واضحة محاطة بغشاء نـــووي ونويـــة (الشكل-٣٤). ويلاحظ وجود زوج من العضيات السايتوبلازمية المسماة بالجسيمات المركزيــة centrosomes والتي تحتوي على المريكزات centrioles.



شكل- ٣٤: الانقسام الخيطي (المباشر) mitosis في الخلايا الحيوانية.

ب- الطور التمهيدي Prophase

على النقيض من الخلايا النباتية يلاحظ في أثناء الطور التمهيدي وجود المريكزات ضمن الجسيم المركزي حيث تتحرك مبتعدة عن بعضها كما لو كانت تتنافر عن بعضها. إذ أنها تتحرك باتجاه الأقطاب المتقابلة للخلية. ويلاحظ تشعع انيبيات الدقيقة من كل زوج من المريكزات مكونة شكلاً يعرف بالنجمة aster. وعندما يتحلل الغلاف النووي تصبح المنطقة الواقعة بين المريكزات واضحة. وتدعى هذه المنطقة الشفافة نسبياً بالمغزل spindle. وتترتب الأنيبيات الدقيقة في المغزل لتكوين ألياف المغزل.

جـ- الطور الاستوائي Metaphase

تتحرك الكروموسومات في أثناء الطور الاستوائي باتجاه المنطقة المركزية للمغزل لتكوين صفيحة الطور الاستوائي أو الصفيحة الاستوائية (الشكل - ٣٤). وتستقر الكروموسومات في موقعها من خلال ألياف المغزل المرتبطة بكنيتوكور كل كروموسوم.

د - الطور الانفصالي Anaphase

يبدأ الطور الانفصالي عندما تنفصل أزواج الكورماتيدات عن بعضها وتصبح بشكل كروموسومات باتجاه قطبي الخلية (الشكل ح٣٤). وعندما تصل الكروموسومات إلى قطبي الخلية يكون الطور النهائي قد بدء.

هـ. الطور النهائي Telophase

في أثناء الطور النهائي يختفي المغزل وتظهر النواتين الوليدتين وكذلك النويات، كما وتتكون الأغشية النووية من خلال التحام أجزاء من الشبكة الأندوبلازمية. وفي المرحلة الأخيرة من الطور النهائي يحدث تخصر في السايتوبلازم بين النواتين ويحدث الانقسام الخلوي مما يؤدي إلى تكوين خليتين وليدتين لها المكونات النووية نفسها وكذلك كميات متساوية من السايتوبلازم (الشكل — ٣٤).

ب- الانقسام الاختزالي Meiosis:

تمر الخلايا الجرثومية الأولية primordial germ cells أو غير الناضجة في الانقسام الاختزالي بعملية تنصيف أو اختزال للكروموسومات من العدد الثناني diploid number إلى العدد الأحادي haploid number وتصبح بشكل أمشاج ناضجة mature garnetes. ونتيجة لذلك فإن الانقسام الاختزالي يحافظ على ثبات عدد الكروموسومات، ومن خلاله تحدث تغايرات وراثية بسبب عملية العبور over وبالتالى تبادل الجينات بين الكروموسومات.

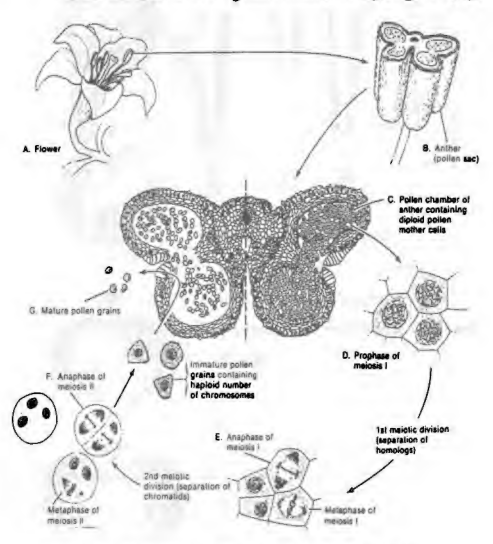
١ – الانقسام الاختزالي في نبات الزنبق Meiosis in the Lily:

سيدرس الانقسام الاختزالي كما يحدث عند تطور حبوب اللقاح الناضجة سيدرس الانقسام الاختزالي كما يحدث عند تطور حبوب اللقاح mature pollen grains في النباتات الزهرية flowering plants ويتحد المشيج الذكري مع البيضة لتكوين مقاط الأمشاج الذكري مع البيضة لتكوين zygote. وعند فحصك لسلسلة من الشرائح لملاحظة تسلسل الانقسام الاختزالي يمكنك الاستعانة بالشكل - ٣٥ لكي يساعدك في تحديد مواقع المراحل.

أ- الانقسام الاختزالي الأول Meiosis I

افحص زهرة الزنبق وحدد موقع الأسدية anthers أو أكياس اللقاح الموصور التي تحتوي على العديد من خلايا اللقاح الأصلية الأصلية sacs الشكل - ٣٥). وتمر هذه الخلايا بعملية الانقسام الاختزالي لتكوين حبوب اللقاح الناضجة. بعد ذلك افحص باستعمال المجهر شرائح لمقاطع عرضية خلال سداة الزنبق الفتية وحدد فيها مواقع خلايا اللقاح الأصلية (الشكل - ٣٥). إذ تحتوي نوى هذه الخلايا على العدد الثنائي diploid number للكروموسومات وأن العديد من خلايا اللقاح الأصلية هذه تكون في الطور التمهيدي للانقسام الاختزالي الأول. وفي أثناء هذا الطور تقرن الكروموسومات المتماثلة homologous chromosomes (كل كروموسوم مؤلف من كروماتيدين) لتكوين الرباعيات tetrads (ارتباط أربع

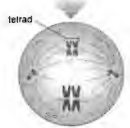
كروماتيدات في الكروموسومات المتماثلة) ويحدث تبادل في المكونـات الوراثيـة بآليـة فيزياوية تدعى العبور crossing over (الشكل- ٣٧). ما أهمية هذه العملية؟



شكل- ٣٥: يمثل الانقسام الاختزالي في المتك Lily anther.



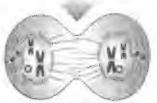
Prophase I



Metaphase I



Anaphase i



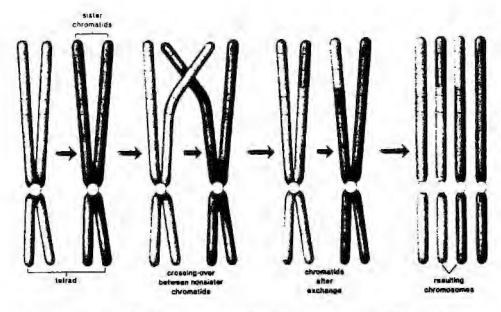
Telophase I



Daughter Cells: Late Interphase

شکل- ۳۲

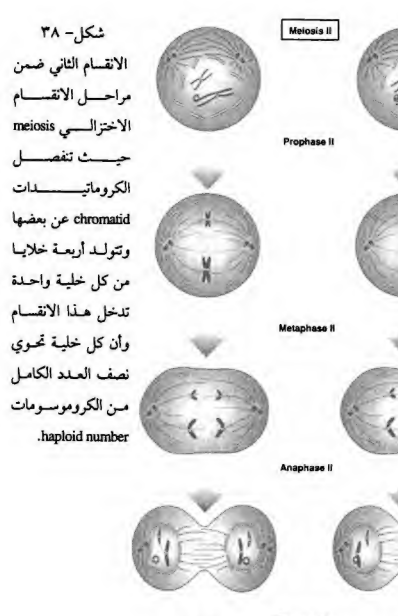
الانقسام الاختزالي Meiosis الأول حيث يحصل خلال مراحل هذه العملية اصطفاف الكروموسومات المتماثلة ثم عبور المادة الوراثية crossing over. وأن الخلايا المتولدة من الانقسام الأول تحوي نصف العدد من الكروموسومات haploid number وأن كل كروموسوم له اثنين من chromatid.

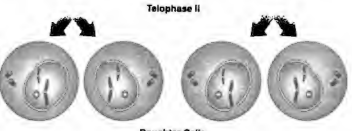


شكل- ٣٧: العبور crossing over أثناء عملية الانقسام الاختزالي meiosis. إن العبور يتلخص في انتقال قطعة من الكروموسوم إلى الكروموسوم المتماثل. وأنه بعد انتهاء العملية فإن الكروموسومات المتماثلة تحمل جينات متباينة.

تنفصل الكروموسومات المتماثلة في أثناء الطور الانفصالي بحيث يتجه كل كروموسوم إلى أحد قطبي الخلية. ونظراً لكون هذه العملية تمثل انفصال أزواج الكروموسومات وليس الكروماتيدات، لذا فإن محتوى الخلايا من الكروموسومات عند نهاية الانقسام الاختزالي الأول قد أختزل من الحالة الثنائية diploid إلى الأحادية haploid.

افحص شرائح لسداة الزنبق تُظهر انفصال الكروموسومات المتماثلة (الشكل-٣٥). وأن العدد التنسائي للكروموسسومات في الزنبسق هسو ٢٤. مسا هسو عسدد الكروموسومات في الخلايا المتكونة بعد الانقسام الاختزالي الأول؟





Daughter Cells

ب- الانقسام الاختزالي الثاني Meiosis II

افحص شرائح من الأسدية تبين الخلايا الناتجة من الانقسام الاختزالي الأول وهي في الطور الاستوائي أو الانفصالي أو كلاهما في أثناء الانقسام الاختزالي الثاني (الشكل -٣٥).

ويظهر في هذه الخلايا إن الكروماتيدات المكونة للكروموسومات تنفصل عن بعضها وتتجه نحو قطبي الخلية (الشكل- ٣٨).

وكما هو الحال في الانقسام الاعتيادي فإن الكروماتيدات تنفصل عن بعضها وتدعى بالكروموسومات الوليدة. وعند قطبي الخلية تحاط الكروموسومات الوليدة بغشاء نووي. ويعقب انقسام النواة انقسام الخلية cytokinesis. ما هو عدد حبوب اللقاح المتكونة من الانقسامين الاختزاليين الأول والثاني لخلايا اللقاح الأصلية؟ ما هو العدد الكروموسومي لكل حبة لقاح (N أو N)؟

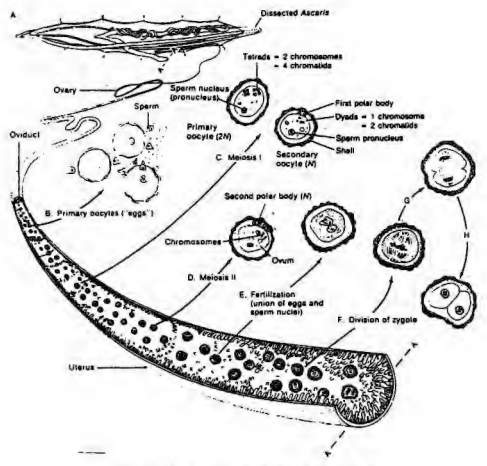
افحص أسدية الزنبق وهي تظهر حبوب اللقاح الناضجة (الشكل- ٣٥).

اً - الانقسام الاختزالي في الأسكارس Meiosis in Ascaris

تتكون الأمشاج gametogenesis في ذكور الحيوانات في الخصى، أما في الإناث فإن الأمشاج تتكون في المبايض ovareis. وفي هذا الجزء من المختبر سيقوم كل طالب بدراسة إحداث الانقسام الاختزالي عند تكوين البيضة oogenesis كما تحدث في دودة الإسكارس الطفيلية.

ونظراً لكون العدد الثنائي للكروموسومات في الإسكارس هو ٤ فقط لذا فإنها تعد نموذجاً مثالياً لدراسة هذه العملية. تتألف الأعضاء التناسلية الأنثوية للإسكارس من زوج من الأنابيب الطويلة الملتفة والمقسمة إلى مناطق هي المبيض ovary وقناة البيض oviduct والرحم oviduct (الشكل- ٣٩).

تتكون البيوض في المبايض ثم تنتقل إلى قناتي البيض لإخصابها بالنطف.



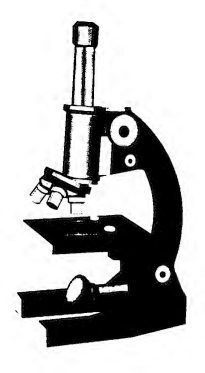
شكل- ٣٩: الانقسام الاختزالي في الأسكارس

افحص شرائح محتوية على قناة البيض والرحم لأنثى الإسكارس. حدد موقع قناة البيض التي تحتوي على أعداد كبيرة من النطف المثلثية الشكل triangular المنتشرة بين البيوض eggs (الشكل- ٣٩). وأن البيوض في هذه المرحلة لا تزال ثنائية العدد من الكروموسومات وذلك لأن عملية تكوين البيضة لا تبدأ إلا بعد اختراق النطفة لها. وأن مصطلح البيضة egg في هذه المرحلة من التطور لا يعد دقيقاً تماماً. وأن المصطلح الأكثر دقة هو خلية البيضة الأولية primary oocyte وهي المخلية التي تمر بعملية الانقسام الاختزالي وتصبح بيضة ناضجة mature egg. وفي الشريحة فإن هناك بعض البيوض التي اخترقتها النطف.

ما هو عدد الكروموسومات الموجودة في خلية البيضة الأولية للإسكارس؟ تتضاعف الكروموسومات المتماثلة في خلية البيضة الأولية بعد الإخصاب بفترة قصيرة لتكوين الكروماتيدات والتي تقترن مع بعضها مكونة الرباعيات tetrads في أثناء الطور التمهيدي للانقسام الاختزالي الأول (الشكل- ٣٩). وقد تحدث في هذه الفترة عملية العبور التي يحدث من خلالها تبادل الأجزاء الوراثية للكروموسومات المتماثلة (الشكل- ٣٧). حدد مواقع خلايا البيضة الأولية التي حدثت فيها عملية الاقتران synapsis. وفي الطور الانفصالي من الانقسام الاختزالي الأول تتحرك أفراد الأزواج المتماثلة من الكروموسومات إلى قطبي الخلية (الشكل- ٣٩). وبما أن السنتروميرات لا تنفصل عن بعضها لذا تبقى الكروماتيدات الأخوية سوية وتدعى المناثيات dyads. أما في الطور النهائي من الانقسام الاختزالي الأول فيلاحظ بالثنائيات dyads. أما في الطور النهائي من الانقسام الختزالي الأول فيلاحظ حدوث انقسام غير متساوي للسايتوبلازم. وهذا ما يؤدي إلى تكوين خلية كبيرة تدعى الجسم القطبي تدعى خلية البيضة الثانوية secondary oocyte وخلية صغيرة تدعى الجسم القطبي الجسم القطبي الأول للإسكارس في الشريحة؟ ما هو عدد الكروموسومات الموجودة في خلية البيضة الثانوية؟

بعد الطور البيني يبدأ الانقسام الاختزالي الثاني عندما تصطف الكروموسومات المتماثلة (المنفصلة في أثناء الانقسام الاختزالي الأول) عند خط استواء مغزل الانقسام في الطور الاستوائي للانقسام الاختزالي الثاني (الشكل- ٣٨). ويتألف كل كروموسوم متماثل من كروماتيدين ينفصلان عن بعضهما في أثناء الطور الانفصالي للانقسام الاختزالي الثاني ويتجهان إلى قطبي الخلية. وينتج عن الانقسام الاختزالي الثاني الجسم القطبي الثاني egg cell وخلية كبيرة تتخصص إلى خلية البيضة البيضة egg cell وإن الجسم القطبي الأول الناتج عن الانقسام الاختزالي الأول قد يدخل أولا يدخل في الانقسام الاختزالي الثاني. لذا فإن الخلية ذات العدد الثنائي من الكروموسومات والموجودة في مبيض الأسكارس تمر بعملية ذات العدد الثنائي مؤدية إلى تكوين بيضة واحدة فقط، وأن الأجسام القطبية تكون غير فعالة. إن الانقسام الخلوي غير المتساوي في أثناء عملية تكوين البيضة هو

لضمان وصول كمية كبيرة من السايتوبلازم والغذاء المخزون إلى البيضة مسهم المتحركة لغرض استعماله من قبل الجنين النامي. وإن خلية النطفة المتحركة تسهم فقط في إعطاء المادة الوراثية. وفي أثناء نضج البيضة تبقى نواة النطفة (النواة الأولية فقط في إعطاء المادة في سايتوبلازم البيضة. وبعد الانقسام الاختزالي الثاني تتحد النواة الأولية للنطفة مع البيضة بعملية الإخصاب fertilization لتكوين البيضة المخصبة عرون البيضة وكذلك البيوض التي القدت فيها هذه النوى (الشكل - ٣٨). ما هو عدد الكروموسومات الموجودة في البيضة المخصبة؟ وإذا كنت لا تعرف العدد الحقيقي للكروموسومات في البيضة المخصبة، كيف تصف محتوى هذه الخلية من الكروموسومات؟ تنقسم البيضة المخصبة ونواتها في الرحم لتكوين خليتين، ثم الكروموسومات؟ تنقسم البيضة المخصبة ونواتها في الرحم لتكوين خليتين، شم الكروموسومات؟ مناهو نوع من عدد الخلايا (الشكل - ٣٨). ما هو نوع الانقسام؟



المختبر السادس

حركة المواد خلال الأغشية البلازمية

Movements of Materials through Plasma Membranes لكي يقوم الجسم بوظائفه المختلفة لابد له من أن يحافظ على ثبات البيئة الداخلية ضمن حدود معينة وهذا ما يدعى بالاتزان البدني المنية الملازمية لحركة إحدى الآليات التي يتم من خلالها الاتزان البدني هي تنظيم الأغشية البلازمية لحركة المواد من الخلية وإليها. وإن المواد المختلفة لا تخترق الأغشية البلازمية بدرجة متساوية لذا يعد الغشاء اختياري النضوحية. وإن الوسط الخارجي والداخلي للخلية هو عبارة عن محلول ماثي لأيونات وجزيئات عضوية ولا عضوية ذائبة. وتتم حركة هذه الجزيئات والأيونات في هذه المحاليل عبر الأغشية البلازمية بعملية الانتشار والأيونات إلى حركتها من مناطق التركيز العالي إلى مناطق التركيز الواطيء لحين والأيونات إلى حركتها من مناطق التركيز العالي إلى مناطق التركيز الواطيء لحين الشفالها الحيز المتاح لها. فالغاز الذي يتحرر في غرفة يتوزع بشكل متجانس في نهاية الأمر. وعند إذابة بلورة من ملح كلوريد الصوديوم في قدح ماء فإن أيونات الصوديوم والكلوريد ستتوزع بشكل متجانس خلال الماء. ويدعى هذا النوع من الانتشار بالانتشار السلي passive diffusion والذي يحدث نتيجة للحركة العشوائية الإنبات المذاب (الملح) solute والذيب solute دون الحاجة للطاقة.

يمثل النقل الفعال active transport أحد أنواع الانتشار الذي تتحرك فيه الدقائق الذائبة (الأملاح) عكس التدرج التركيزي concentration gradient وتحتاج العملية إلى الطاقة. والمثال على ذلك احتواء خلايا الدم الحمر في الإنسان على بوتاسيوم أكثر بثلاثين مرة عما هو موجود في بلازما الدم.

أما التناضح (الأوزموزية) osmosis فيمثل انتقال جزيئات الماء خملال غشاء اختياري النضوحية من منطقة التركيـز العالي للماء إلى منطقة التركيـز الواطيء. ويوضح الشكل- ٤٠ هذه الظاهرة.

تحدث عملية الانتشار والتناضح نتيجة للفاعلية الحركية للجزيئات أو الأيونات، وتتأثر هاتين العمليتين بعدد من العوامل الأخرى مثل درجة الحرارة والوزن الجزيئي للمادة المنتشرة وذوبان الملح في الدهون. وفي هذه الدراسة سيتم التعرف على الانتشار والتناضح وبعض العوامل المنظمة لهاتين العمليتين.

أ- ملاحظة عملية الانتشار Observing Diffusion:

ا – انتشار غاز في غاز Piffusion of a Gas in a Gas

توضح حركة الغازات في الهواء عملية الانتشار. ولتوضيح هذه العملية يستعمل الجهاز الموضح في الشكل - ٤١. خذ قطعة من القطن المنقوعة بهيدروكسيد الأمونيوم (NH₄OH) وثبتها في إحدى نهايتي الأنبوبة وقطعة أخرى من القطن المنقوعة بحامض الهيدروكلويك وثبتها في النهاية الأخرى.

تحدير: تعد المواد الكيمياوية هذه أكالة corrosive لذا يجب استعمال كفوف مطاطية عند التعامل معها. ويجب فتح قنينة مادة كيمياوية واحدة فقط عند وقت الاستعمال.

ضع قطعتي القطن في نهايتي الأنبوبة الزجاجية في وقت واحد كما في الشكل-٤١. لماذا توضع في وقت واحد؟

يتفاعل هيدروكسيد الأمونيـوم مع حـامض الهيـدروكلوريك لتكـوين كلوريـد الأموينوم NH4Cl (راسب ضبابي أبيض) والماء كما في المعادلة الآتية:

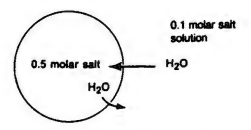
NH₄OH + HCl ---- NH₄Cl + H₂O

إن الوزن الجزيئي لأيون الأمونيوم هو ١٨ ولأيون الكلـور هـو ٣٥,٥. في أي نهاية من الأنبوية تتوقع أن يتكون الراسب؟

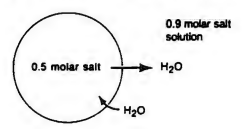
صف ما يحدث عند تقابل هذين الغازين في الأنبوبة.

ما هي العلاقة (إذا كانت موجودة) بين الأوزان الجزيئية لهذه الغازات ومعدلات انتشارها؟

تحدير: تخلص من قطع القطن المشبعة بالمواد الكيمياوية بوضع كل قطعة في قدح من الماء.

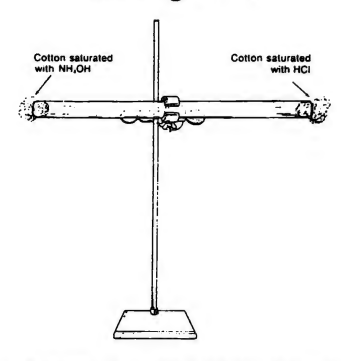


A. More water enters cell than leaves.



B. More water leaves cell than enters.

شكل- ٤٠: يوضح عملية osmosis.



شكل- ٤١: جهاز لدراسة انتشار الغازات gas diffusion.

٢- انتشار مادة سائلة في مادة صلبة

Diffusion of a Liquid in a Solid

ستستعمل في هذه التجربة طريقة تدعى بالانتشار المناعي المزدوج السوزن immunodiffusion أو تقنية أوكترلوني Ouchterlony technique لدراسة تأثير الوزن الجزيئي على الانتشار. وإن هذه الطريقة محورة عن تقنية بسيطة تستعمل لتحديد العلاقات المعقدة بين المستضدات (الانتيجينات) antigens (المواد المسببة للاستجابة المناعية) والأجسام المضادة antibodies (جزيئات بروتينية خاصة يكونها الجسم نتيجة لتعرضه للمستضد). وإن لهذه التقنية تطبيقات سريرية واسعة بالرغم من استبدالها بطرق أكثر حساسية.

تتضمن الطريقة سكب الأكار agar (مادة هلامية يتم الحصول عليها من بعض الطحالب البحرية seaweeds) في طبق بتري petri dish وتركه لكي يتصلب، بعدها يتم عمل حفر دائرية circular wells في المادة الهلامية قريبة من بعضها البعض. شم تضاف المواد السائلة المراد دراستها إلى هذه الحفر وتركها تنتشر نحو الخارج حيث تتقابل مع بعضها وتتفاعل مكونة صفاً من الراسب Line of precipitate.

إن المدرس سيعطي كل طالب طبق بتري نبيذ disposable يحتوي على الأكار الشكل-٤٢. وباستعمال ثاقبة الفلين رقم (No.5.cork borer) اعمل أربع حفر في الأكار كما في الشكل-٤٢.

ملاحظة: يمكنك وضع طبق بتري على الشكل-٤٢ لتحديد وعمل الحفر بشكل دقيق.

املأ كل حفرة بشكل متجانس بكمية قليلة من محاليل (18: واحد عياري) كلوريد الصوديوم (NaCl) وبروميد البوتاسيوم (KBr) وفيريسيانيد البوتاسيوم (NaCl) ونريسيانيد البوتاسيوم (CN) ونترات الفضة (AgNO₃). وإن الأوزان الجزيئية لكل أيون سالب يتكون عند وضع هذه الجزيئات في المحلول ستكون كما يأتي: أيون الكلوريد ($^{-}$ Cl)، $^{-}$ 0 أيون الفيريسيانيد $^{-}$ 1 (Fe(CN) $^{-}$ 1 أيون النترات ($^{-}$ 0 (NO $_3$ 1) المحص طبق بتري على فترات وسجل ملاحظاتك في الشكل $^{-}$ 2 ماذا يمكنك الاستنتاج من هذه الدراسة حول العلاقة بين معدل الانتشار والوزن الجزيثى $^{-}$ 2

ب- الدَّيْلَزة Dialysis:

إن الديلزة هي عملية انتشار خلال غشاء اختياري النضوحية يفصل جزيئات أو أيونات صغيرة عن جزيئات أو أيونات كبيرة. ويستعمل مبدأ الديلزة في أجهزة الكلية الاصطناعية artificial kidney machines حيث يتم إمرار دم المريض خلال أنبوب مكوّن من غشاء الديلزة.

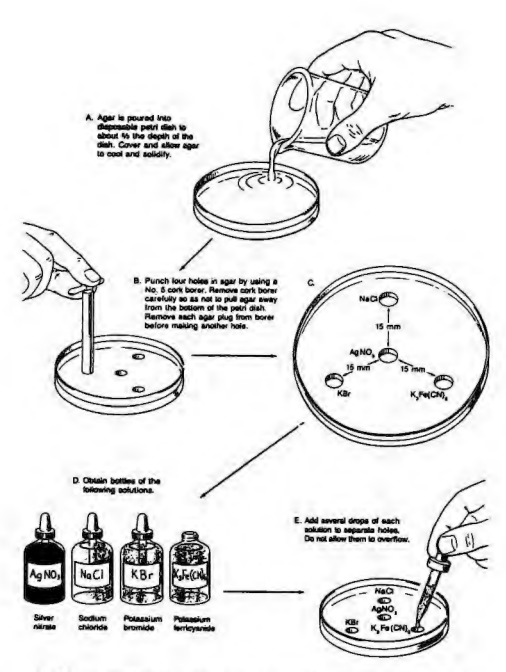
ويعمل هذا الغشاء بدلاً عن الكلية التالفة أو المصابة بخلل. فعندما يمر الدم خلال الأنبوب الغشائي membranous tube تنتقل نواتج الفضلات الصغيرة الدقائق (اليوريا والكبريتات) بعملية الانتشار في الدم إلى المحلول المحيط بغشاء الديلزة. بعدها يعاد الدم الذي تمت تصفيته إلى الجسم.

وفي هذه الدراسة سوف تتعرف على مفهوم الديلزة من خلال إزالة أيونات الكلوريد من محلول النشا starch وكلوريد الصوديوم.

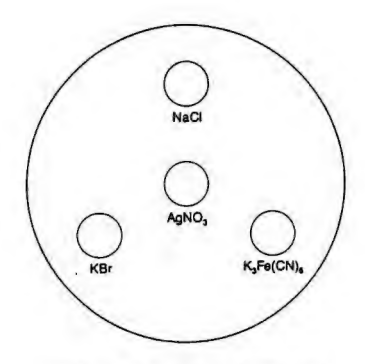
وللكشف عن وجود أيونات الكلوريد في المحلمول يجب عليك التعرف على الاختبارات البسيطة المستعملة في تشخيص أيونات الكلوريد والنشا.

١ - اختبارات أيونات الكلوريد والنشا

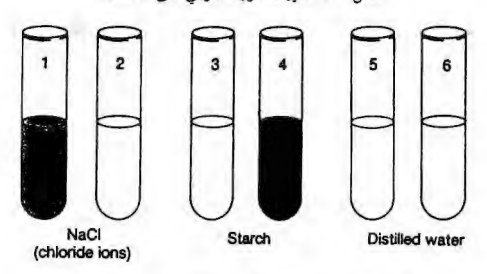
- (۱) املأ أنابيب اختبار مرقمة بـ (٥) مـل بمحلـول مـا أو آخـر أو مـاء وكمـا
 موضح في الشكل ٤٤.
 - (٢) أضف ٣ قطرات في نترات الفضة (AgNO₃) إلى الأنابيب ١، ٣، ٥.
 - (٣) أضف ٣ قطرات من محلول اليود iodine solution إلى الأنابيب ٢، ٤، ٦.
- (٤) امزج محتويات كل أنبوبة بعملية التدوير swirling وســجل ملاحظاتـك في الجدول ١٢.



شكل- ٤٢: طريقة تعيين تأثير الوزن الجزيئي molecular weight على الانتشار



شكل- ٤٣: تأثيرات الوزن الجزيئي على الانتشار



شكل-٤٤: اختبارات خاصة بأيونات الكلوريد وجزيئات النشا.

الجدول- ١٢: اختبار لأيونات الكلوريد والنشا

ظات	الكاشف/ الملاحد	محلول الاختبار
اليود	نترات الفضة	
		كلوريد الصوديوم
		(أيونات الكلوريد)
		النشا
		الماء المقطر
		الملاحظات:

٢ - ديلزة مزيج النشا وكلوريد الصوديوم

باتباع الطريقة المذكورة في الشكل- ٤٥، املاً غشاء الديلزة بــ (١٥) مـل مـن علول النشا وكلوريد الصوديوم. اغلق كيس الديلزة كما في الشكل وضعه في قــدح يحتوي على ٢٥٠ مل من الماء المقطر. لماذا لا يستعمل ماء الحنفية tap water؟

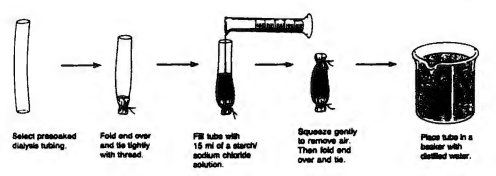
كيف يمكنك تحديد فيما إذا كان كلوريد الصوديوم أو النشا هـو الـذي انتشـر خلال الغشاء إلى الماء المقطر؟

حاول القيام بإنجاز الاختبارات التي حددتها ووضح النتائج التي حصلت عليها.

ج- التناضح (الأوزموزية) Osmosis:

۱ - التحلل الدموي Hemolysis:

يكون غشاء خلايا الدم الحمر erythrocytes ناضحاً للماء وغير ناضح نسبياً للأملاح. لذا فعند وضع خلايا الدم الحمر في محلول ملحي متساوي التوتر isotonic saline solution (المحلول الذي يكون تركيزه الملحي مساوياً لما موجود في البلازما وسايتوبلازم الخلية الحمراء حيث أنه يكافيء لمحلول كلوريد الصوديوم ذو التركيز ٨٥, ٠٠٪) فإن الخلية في هذا المحلول ستبقى محافظة على شكلها الطبيعي وحجمها. للذا؟



شكل- ٤٥: طريقة الديلزة dialysis لخليط من ملح الطعام NaCl والنشا.

أما عند وضع خلايا الدم الحمر في محلول منخفض التوتر solution (المحلول الذي يكون تركيزه الملحي أقل مما هو عليه البلازما أو سايتوبلازم خلية الدم الحمراء) فإن الماء سيدخل إلى الخلايا بمعدل أسرع من خروجه، ونتيجه لذلك تنتفخ خلايا الدم الحمر وتنفجر في النهاية ويتحرر منها الهيموكلوبين. وتدعى هذه الظاهرة بالتحلل الدموي. وعند وضع خلايا الدم الحمر في محلول ملحي زائد التركيز hypertonic saline solution (المحلول الذي يكون تركيزه الملحي أكثر مما هله عليه في البلازما أو سايتوبلازم خلية الدم الحمراء) فإن الخلايا سوف تنكمش shrink وتظهر حدودها بشكل غير منتظم ويقال عن هذه الخلايا بأنها مسننة أو محززة وتظهر حدودها بشكل غير منتظم ويقال عن هذه الخلايا بأنها مسننة أو محززة القيام بالطريقة الآتية:

١- ضع قطرة صغيرة من كلوريد الصوديوم (٨٥, ٠٪) على شريحة زجاجية نظيفة.

٢- أضف قطرة صغيرة من دم الأغنام إلى المحلول الملحي الموجود على الشريحة
 وضع غطاء الشريحة.

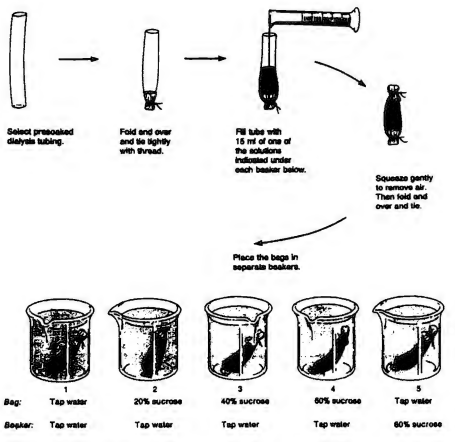
- ٣- افحص خلايا الدم الحمر باستعمال عدسة القوة الكبرى (43X) لمجهرك. لاحظ المنطقة التي لا تكون فيها خلايا الدم الحمر بشكل كثيف. ولاحظ أحجام وأشكال هذه الخلايا الطبيعية وارسم بعضاً منها.
- ٤- أضف قطرتين أو ثلاث قطرات من محلول ملحي زائد التوتر (٥/ كلوريد الصوديوم) إلى إحدى حافات غطاء الشريحة. لاحظ خلايا الدم الحمر وراقب التغيرات الحاصلة فيها عند وصول المحلول الملحي المركز إليها سبجل ملاحظاتك.
- ٥- ضع قطرة من الماء المقطر وقطرة من دم الأغنام على شريحة زجاجية. ضع غطاء
 الشريحة ولاحظ الخلايا في هذا المحلول منخفض التوتر لبضع دقائق. سجل التغيرات التي تلاحظها.

إن معرفة التغيرات الحاصلة في توترية tonicity (تركيز الملح) البلازما أو السوائل النسيجية أو كليهما لها تطبيقات عملية. والمثال على ذلك هو إحدى الأعراض المتعددة لداء السكر diabetes mellitus العطش الشديد extreme thirst الناتج عن نقص في تكوين الأنسولين في البنكرياس. ما هو المسبب لهذا الشعور بالعطش؟ (راجع أي كتاب للفسلجة للإجابة على هذا السؤال).

٢ - تاثير التركيز الملحي على معدل التناضح

تعتمد عملية التناضح (معدل حركة جزيئات الماء من الخلية وإليها) على توترية سايتوبلازم الخلية أو السائل خارج الخلية extracellular fluid وفي هذا الجزء من المختبر سوف يتم استعمال غشاء اصطناعي لدراسة تأثير التغيرات الحاصلة في توترية السائل داخل هذا الغشاء الاختياري النضوحية على عملية التناضح.

١- استعمل خمس أكياس ديلزة dialysis bags والتي سوف تعمل بوصفها أغشية اصطناعية اختيارية النضوحية. أغلق إحدى نهايتي الكيس باستعمال خيط (الشكل- ٤٦) من خلال طى النهاية ولفها بالخيط.



شكل- ٤٦: طريقة قياس معدلات osmosis

٢- املأ الأكياس على النحو الآتي :

الكيس الأول: ١٥ مل من ماء الحنفية.

الكيس الثاني: ١٥ مل من محلول السكروز (٢٠٪)

الكيس الثالث: ١٥ مل من محلول السكروز (٤٠٪)

الكيس الرابع: ١٥ مل من محلول السكروز (٦٠٪)

الكيس الخامس: ١٥ مل من ماء الحنفية

٣- بعد امتلاء كل كيس حاول إزالة الهواء من خلال عصر النهاية السفلى للكيس
 بلطف لدفع السائل إلى قمة الكيس. اضغط على جانبي الكيس حتى لا يدخل

- الهواء مرة أخرى. اطوي نهاية الكيس حوالي ٥ سم واربطها بخيط بشكل محكم. جفف كل كيس من خلال مسحه وسجل وزنه لأقرب ٥,٠ غـم. دوّن أوزان الأكياس في الجدول -١٣ عند الزمن صفر.
- ٤- ضع الأكياس الأول والثاني والثالث والرابع في أقداح منفصلة من الماء. وضع الكيس الخامس في قدح يحتوي على محلول السكروز (٦٠٪).
- ٥- بعد كل ١٠ دقائق (أي بعد ١٠، ٢٠، ٣٠، ٤٠، ٥٠ دقيقة) اسحب الأكياس من الأقداح وامسحها من الماء وسجل وزن كل كيس على انفراد. سجل المعلومات في الجدول- ١٣. ارسم مخطط بياني يوضح التغيرات الحاصلة في وزن كل كيس (و٣٤، تغير الوزن) بعد كل فترة زمنية. ما هي العلاقة (إذا كانت موجودة) بين تركيز السكروز ومعدل التناضح؟

كيف تفسر الاختلافات الملاحظة؟

الجدول- ١٣: معلومات التناضح

س	الكي الخاه	س بع	الكي الرا	س لث	الكي الثاا	<u>س</u> ني	الكي الثا	ول	الكي الأو	الزمن
تغير الوزن	الوزن	تغير الوزن	الوزن	تغير الوزن	الوزن	تغير الوزن	الوزن	تغير الوزن	الوزن	(دقیقة)
صفر		صفر		صفر		صيفر		صفر		صفر
										1.
	. 1		7 7 1							۲.
										۳۰
			10							٤٠
										٥٠

* قد يسجل تغير الوزن بشكل اختلاف موجب (+) أو سالب (-) بين كـل قـراءة أو بشكل اختلاف قراءة عن الزمن صفر.

٣ - تاثير تأين الجزيئات على التناضح

سيتم في هذا الجزء من المختبر التعرف على التأثيرات التناضعية للإلكتروليتات electrolytes (الجزيئات التي تتأين ionize أو تتفكك dissociate) وغير الإلكتروليتات nonelectrolytes (الجزيئات التي لا تتأين) على خلايا الدم الحمر.

إن المحلول المعلق suspension المخفف لخلايا الدم الحمر يسمح بنفاذ كمية قليلة جداً من الضوء من خلاله لذا فإنه يبدو عكراً turbid.

أما إذا تم تحليل خلايا الدم الحمر فإن المحلول المعلق يصبح شفافاً بحيث يمكن قراءة صفحة كتاب موضوعة خلف الأنبوبة الشفافة بسهولة. وعند الرجوع إلى الجزء الأول من هذا المختبر يلاحظ أن خلايا الدم الحمر تتحلل عند تعريضها لمحلول منخفض أو ناقص التوتر hypotonic solution بالنسبة للخلايا.

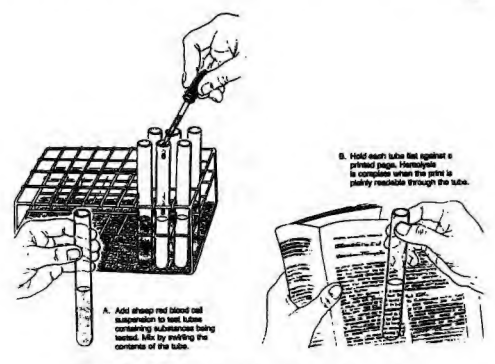
ولهذا السبب يمكنك استعمال المعدل الذي عنده يصبح المحلول المعلى لخلايا الدم الحمر رائقاً clear نتيجة للتحلل الدموي لغرض التعرف على تأثير العوامل المختلفة على معدل عملية التناضح osmosis.

يتناسب التأثير التناضحي osmotic effect الذي يسلطه ملح معين مع تركيز هذا الملح (على أساس عدد الأيونات أو الجزيئات في المحلول). لذا فلا معنى للتعبير عن التركيز الملحي على أساس الكتلة mass (مثلاً ٢٥ غم/ لتر).

وبدلاً من ذلك يتم التعبير عن تركيز المواد غير الإلكتروليتية على أساس الأوزمول osmole الذي هو عبارة عن عدد الدقائق في غرام واحد من الملح غير المتأين. فمثلاً ١٨٠ غم من الكلوكوز تساوي أوزمول واحد من الكلوكوز وذلك لأن الكلوكوز لا يتأين في المحلول.

ومن ناحية أخرى فإن ٥٨,٥ غم من الألكتروليت كلوريد الصوديوم (NaCl) تكافئ أوزمولين (٢ أوزمول) وذلك لأن كلوريد الصوديوم يتفكك إلى أيون الصوديوم وأيون الكلوريد. لذا فإن عدد الدقائق الفعالة تناضحياً أو أوزموزياً في كلوريد الصوديوم ستعادل ضعف الدقائق للكلوكوز غير المتأين (غير المتفكك).

يستعمل المصطلح الأوزمولارية osmolarity لتحديد المحاليل الفعالية تناضحياً. لذا فإن محلول واحد أوزمولار nosmolar solution من علم واحد أوزمولار من الكلوكوز المذاب في ١٠٠٠ مل من الماء وأن الكلوكوز يحتوي على ١٨٠ غم من الكلوكوز المذاب في ١٠٠٠ مل من الماء وأن محلول أوزمولار يحتوي على ١٨٠ غم من الكلوكوز المذاب في ١٠٠٠ مل من الماء.



شكل- ٤٧: طريقة تقدير الوقت الزمني لعملية hemolysis

اعمل الخطوات الآتية:

- ١- حضر مجموعتين من أنابيب الاختبار التي تحتوي على محاليل أوزمولارية مختلفة
 من الكلوكوز وكلوريد الصوديوم وكما في الجدول -١٤.
- ٢- أضف إلى كل أنبوبة اختبار قطرتين من المحلول المعلق لخلايا الدم الحمر في
 الأغنام ثم امزج المحتويات بعد الإضافة مباشرة (الشكل-٤٧).

الجدول -١٤: تحديد التراكيز المولارية متساوية التوتر للكلوكوز وكلوريد الصوديوم

17	الانبوبة ٦ <u>١</u> ١٤ اوزمولار	17	الانبوبة ٤ - ١٠ - ١٠ اوزمولار	<u>,</u>	1	الانبوبة ۱ ۱ <u>۱</u> اوزمولار	محاليل التحلل الدموي
							كلوكوز
							كلوريد الصوديوم

* ضع إشارة × للدلالة على حدوث تحلل دموي

٣- اترك الأنابيب لفترة ٣٠ دقيقة ثم افحص كل أنبوبة لملاحظة التحلل الدموي من خلال وضع صفحة كتاب خلف الأنبوبة. ويكون التحلل الدموي كاملاً إذا كان بالإمكان قراءة صفحة الكتاب من خلال الأنبوبة بشكل واضح.

ملاحظة: يجب وضع حد ثابت لإمكانية قراءة الصفحة بشكل واضح من خلال الأنبوبة المحتوية على المحلول لكى يكون هناك تناسق في إمكانية القراءة.

٤- ضع إشارة × في الجدول - ١٤ للدلالة على حدوث تحلل دموي في أنبوبة واحدة أو أكثر.

٥- حدد الأنبوبة التي تحتوي على التركيز الأوزمولاري الذي يكون متساوي التوتر مع خلايا الدم الحمر. وعند تحديد ذلك افترض بأن الأنبوبة التي تسبق تلك التي حدث فيها التحلل هي التي تعد متساوية التوتر isotonic. هل يعد هذا الافتراض صحيحاً؟ وضح ذلك.

هل أن الأنبوبة التي تم تحديدها هي متساوية التوتر على أساس التركيز؟ وضح ذلك.

هل أن التراكيز الأوزمولارية المتساوية التوتر للكلوكوز وكلوريد الصوديوم هي

نفسها؟ وإذا لم تكن كذلك فما هي تراكيز الكلوكوز وكلوريد الصوديوم التي حددتها على أنها متساوية التوتر؟

الكلوكوز: _____ كلوريد الصوديوم: _____

وضّح الاختلاف في التركيز الأوزمولاري المتساوي التوتر بين الكلوكوز وكلوريد الصوديوم. يمكنك حساب درجة تفكك كلوريد الصوديوم من خلال المعلومات التي حصلت عليها وباستعمال الصيغة الآتية:

$$a = \frac{1}{1 + (k-1)}$$

k = عدد الأيونات من كل جزيئة كلوريد الصوديوم

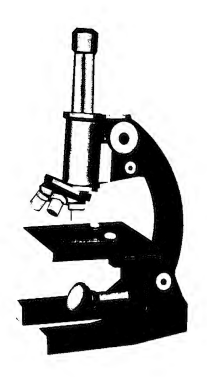
حيث أن:

a = درجة التفكك (وللحصول على النسبة المئوية للتفكك يضرب الناتج في السبة المئوية للتفكك يضرب الناتج في السبة المئوية للتفكك على الناتج في المناتج في المنا

ما هي النسبة المئوية لتفكك كلوريد الصوديوم في دراستك؟

ما هي النسبة المئوية لتفكك كلوريد الصوديوم التي حصل عليها بقية الطلبة؟

وضح الاختلافات في كمية تفكك كلوريد الصوديوم التي حصل عليهـا الطلبـة الاخرون.



المختبر السابع

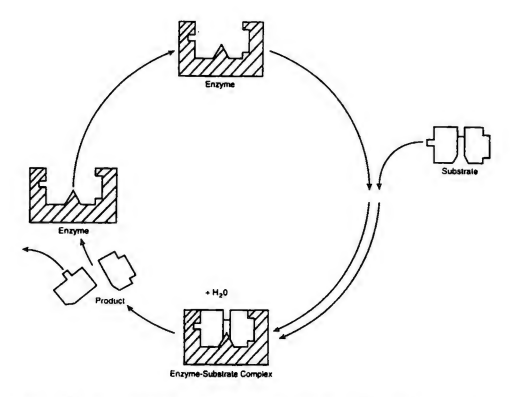
الإنزيمات

Enzymes

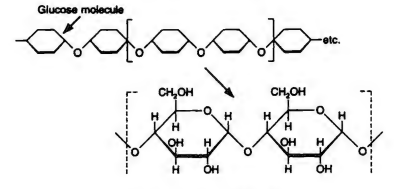
إن العديد من التفاعلات الكيمياوية المميزة لفعاليات الخلية يمكن أن تتم بسرعة في أنبوبة الاختبار عند توفير درجات حرارية وضغوط لا تتناسب والحياة. أما في الكائنات الحية فتتم هذه التفاعلات المعقدة بدرجات حرارية منخفضة نسبياً وبمعدلات دقيقة نتيجة لوجود مواد محفزة عضوية organic catalysts تدعى الإنزيات. وتعد هذه الأنزيات عوامل محفزة فعالة، ويتخصص العديد منها بتفاعلات معينة. وأن الأنزيات لا تغير من اتجاه التفاعل الكيمياوي إلا أنه تعجل منه بصورة متساوية بكل اتجاه. فمثلاً الأنزيم الذي يعجل التحلل المائي لمركب معين له القدرة أيضاً على تعجيل إزالة الماء dehydration للمركب نفسه. وتستلزم الحاجة إلى الأنزيات بكميات قليلة جداً وذلك لأنها لا تستهلك في التفاعلات التي تحفزها.

يعبر عن فعالية الإنزيمات عادة كمعدل للتفاعل الذي يحفزه الإنزيم. ويعرف معدل التفاعل على أنه كمية المادة الخاضعة substrate المتحولة أو كمية المادة الناتجة المتكونة في وحدة الزمن. وأن المادة الخاضعة هي المادة التي تتفاعل معها الإنزيمات. وتدعى دراسة معدلات التفاعلات التي تحفزها الإنزيمات بحركية الإنزيم المتواصل أو علم حركة الإنزيم. وسيتم في هذا المختبر التعرف على بعض العوامل المؤثرة على التفاعلات التي تحفزها الإنزيمات من خلال دراسة إنزيمين هما الأميليز amylase والفوسفوريليز phosphorylase التي تسهم في التحلل المائي للنشا وفي تخليقه.

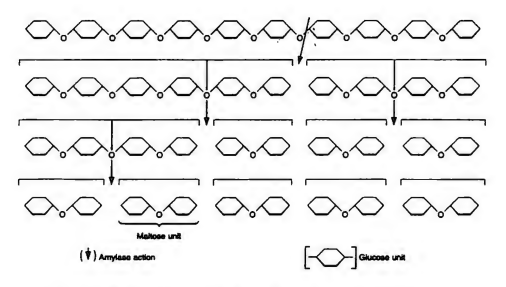
يعد النشا من السكريات المتعددة polysaccharides المؤلفة من جزيئات الكلوكوز المرتبطة مع بعضها كما في الشكل - ٤٩. وتخزن النشويات في العديد من النباتات (في الجذور roots) والحيوانات (في الكبد بشكل كلايكوجين)، لغرض استعماله مصدراً للطاقة. ويتجزأ النشا إلى مكوناته السكرية بعملية التحلل بالماء الإنزيمية enzymatic hydrolysis. ويعد سكر الكلوكوز مهماً لأنه عشل المركب الأساس في أيض الخلية metabolism وعما تجدر الإشارة إليه هو أن الكلوكوز يصنع من ثنائي أوكسيد الكاربون والماء بواسطة عملية التركيب الضوئي الكلوكوز يصنع من ثنائي أوكسيد الكاربون والماء بواسطة عملية التركيب الضوئي في النباتات. كما ويحتوي الكلوكوز على الطاقة الموجودة في الأواصر الكيمياوية التي تربط الجزيئة سوية، ويمكن لهذه الطاقة أن تتحرر لإنجاز الفعاليات الحيوية للخلية.



شكل - ٤٨: تفاعل الأنزيم enzyme مع المادة الخاضعة substrate. يرتبط الأنزيم مع المادة الخاضعة بطريقة القفل والمفتاح مكونة معقد (complex) وبعد ذلك يطلق الناتج product ويرجع الأنزيم إلى دورته مرة ثانية.



شكل-٤٩: تركيب جزيئة النشا.



شكل- ٥٠: يوضح فعالية إنزيم الأميليز amylase الموجودة في اللعاب على النشا.

أ- خَلل النشا بالماء بواسطة الأميليزس

Starch Hydrolysis by Amylases

يتحلل النشا مائياً بواسطة الأميليزس التي هي عبارة عن إنزيمات تعمل على تجزئة النشا إلى وحدات أصغر لحين الحصول على السكر المختزل maltase. ويمكن maltase. ويوضح (الشكل-٥٠) تأثير أنزيم المالتيز maltase. ويمكن للكلوكوز أن يدخل في مسار تحليل السكر glycolysis ودورة كريبس Krebs cycle للكلوكوز أن يدخل في مسار تحليل السكر adenosine triphosphate (ATP) دينوسين ثلاثي الفوسفات (ATP) adenosine triphosphate وتدعى هذه العملية بالتنفس الخلوي cellular respiration والتي ستتم دراستها في المختبر القادم. وفي التجارب اللاحقة ستقوم بقياس معدل التحلل بالماء للنشا بواسطة إنزيم الأميليز تحت الظروف المختلفة من درجة الحرارة والرقم الهيدروجيني وتراكيز الإنزيم والمادة الخاضعة وذلك باستعمال المقياس اللوني. كما وستقوم باختبار وجود النشا من خلال إضافة بضع قطرات من اليود إلى العينة. فإذا كان النشا موجوداً فإن لون المحلول سيكون أسود مزرق غامق. وباستمرارية عملية التحلل بالماء تنخفض كمية النشا في العينة تدريجياً. وسينعكس هذا الانخفاض في لون العينة بعد إضافة اليود. وعندما تفحص العينة

بفترات زمنية معينة بعد إضافة الإنزيم سوف تلاحظ تدرج في الألوان من الأزرق العميق deep blue (في حالة وجود النشا) إلى الأحمر (تحلل جزئي بالماء) إلى لون اليود (تحلل كامل بالماء). لذا يمكنك قياس التحلل بالماء للنشا نوعياً qualitatively من خلال ملاحظة التغيرات اللونية. كما ويمكنك قياس التحلل بالماء للنشا كمياً وبعاز معالى عند وضعها في جهاز مقياس اللون عديد كمية الضوء التي تمتصها العينة عند وضعها في جهاز مقياس اللون colorimeter. وقبل بدء التجربة يجب عليك القيام بإنجاز الطرق الأولية للحصول على إنزيم الأميليز اللعابي ومعايرة جهاز المقياس اللوني.

- تحذير: يجب على كل طالب استعمال اللعاب الخاص به في مثل هذه التجارب. فضلاً عن ذلك يجب على الطالب نفسه القيام بعملية إضافة المواد أو نقلها أو مزجها والخاصة بلعابه. كما يجب على الطالب استخدام ماصات pipets وأنابيب اختبار وانابيب المقياس اللوني النبيذة disposable ثم التخلص منها في أكياس خاصة.
- 1- اجمع ١٠ مل من اللعاب في أنبوبة اختبار نظيفة. (يمكنك تحفيز إفراز اللعاب من خلال مضغ قطعة من البارافين paraffin). بعدها رشح اللعاب في قدح صغير من خلال طبقة مزدوجة من القماش المستعمل للف الجبن cheesecloth. وهذا يمثل محلول الأنزيم الأصلى stock enzyme solution.
- ٢- شغّل جهاز المقياس اللوني colorimeter واتركه لمدة ٥ دقائق. ثبت إبرة القياس
 (nm) لكي تسجل نفاذية صفر٪ عند طول موجي ٥٦٠ نانومتر (nm)
 بدون وجود أنبوبة اختبار في الحامل holder.
- ٣- لتهيئة الجهاز حضر أنبوبة سيطرة لليود iodine control بإضافة ثلاث قطرات من الميود إلى ٣ مل من الماء في أنبوبة المقياس اللوني. ضع أنبوبة سيطرة اليود في جهاز المقياس اللوني ثم اغلق الغطاء ونظم المسيطر الضوئي إلى أن تسجل الإبرة نفاذية ١٠٠٪. لماذا تستلزم الحاجة لهذه الخطوة؟

١- تأثير تركيز المادة الخاضعة على فعالية الأميليز

- سيتم في هذا الجزء من التجربة تحديد تأثير تغيير كمية المادة الخاضعة المتوفرة (النشا) على فعالية الأنزيم.
- ۱ حضر أربع دوارق أيلن ماير Erlenmeyer flasks مرقمة ۱- ٤ سعة ١٢٥ مـل وأضف لكل واحد منها ٥٠ مل ماء مقطر.
- ٢- أضف ٥٠ مل من محلول النشا إلى الدورق الأول. وأن هذا الدورق يحتوي على
 ١: ٢ نشا مخفف.
 - ٣- اعمل تخفيفات أخرى من النشا بنسب ٤:١، ١٦:١ وكما يأتي:
- أ ـ خذ ٥٠ مل من محلول النشا المخفف بنسبة ٢:١ في الـدورق الأول وضعه في الدورق الثاني. امزج المحتويات لجعل التخفيف ٤:١.
- ب ـ خذ ٥٠ مـل مـن الـدورق الثاني وضعه في الـدورق الثالث ثـم امـزج المحتويات لجعل التخفيف ٨:١.
- جـ خذ ٥٠ مل من الدورق الثالث وضعه في الدورق الرابع ثم امزج المحتويات لجعل التخفيف ١٦:١ . خذ ٥٠ مل من الدورق الرابع وتخلص منها في قنينة يوفرها لك المدرس.
- ٤- أضف ٢, ٠ مل من اللعاب (محلول الأنزيم الأصلي الخاص بـك) إلى الـدورق الأول، امزج المحتويات ولاحظ الوقت.
- ٥- بعد مرور دقيقتين أضف ٣ مل من المزيج الموجود في الـدورق الأول إلى أنبوبـة
 المقياس اللوني.
- ٦- أضف ٣ قطرات من اليود iodine إلى الأنبوبة. امـزج محتويـات الأنبوبة وضع الأنبوبة في جهاز المقياس اللوني. (ملاحظة: تأكد من أن الجهاز قد تمـت تهيئته باستخدام سيطرة اليود iodine control قبل تسجيل قراءة الأنبوبة الأولى).
 - ٧- حدد النسبة المتوية للنفاذية transmittance وسجل الرقم في الجدول ١٥.

- ٨- كرر الخطوات ٥-٧ (باستخدام عينة جديدة) كل دقيقتين إلى أن تستنفذ محتويات الدورق أو أن تصل القراءة إلى نفاذية ٩٠٪. (ملاحظة عندما تصل النفاذية إلى ٩٠٪ أو أكثر فإنها تشير إلى اكتمال التحلل بالماء في مثل هذه التجارب).
- ٩- كرر الخطوات ٤-٧ بالنسبة للدوارق ٢ و ٣و ٤. واستعمل دورق واحد في كـل
 مرة.
- ١٠ ارسم مخطط بياني للمعلومات الموجودة في الجدول- ١٥. فسر النتائج على
 أساس كمية المادة الخاضعة المتوفرة نسبة للكمية الثابتة من الأنزيم.

الجدول-١٥: تأثير تركيز المادة الخاضعة على فعالية الأميليز اللعابي (النسبة المئوية للنفاذية)

•	خفيف المادة الخاضعة							
الدورق الرابع (١٦:١)	الدورق الثالث (۸:۱)	الدورق الثاني (٤:١)	الدورق الأول (٢:١)	الزمن (دقيقة)				
	(,	(3.1)	(111)					
				(NI				
				الاستنتاج				

١- تأثير تركيز الأنزم على فعالية الأميليز

- ١- حضر أربع دوارق أيرلن ماير مرقمة ١- ٤ سعة ١٢٥ مل وأضف ٢٠ مـل مـن
 الماء المقطر لكل دورق.
- ٢- أضف ٥ مل من محلول الإنزيم الأصلي إلى الدورق الأول لجعل تخفيف الأنزيم
 ١:٥.
 - ٣- حضر تخفيفات إنزيمية بنسب ٢٥:١، ١٢٥:١، ٢٥:١ وكما يأتى:
- أ ـ خذ ٥ مل من الدورق الأول ذو التخفيف الإنزيمي ٥:١ وأضفه إلى الدورق الثاني. ثم امزج المحتويات لجعل تخفيف الإنزيم ٢٥:١.
- ب ـ خذ ٥ مل من الدورق الثاني ذو التخفيف ٢٥:١ وأضفه إلى الدورق الثالث لجعل تخفيف الإنزيم ١٢٥:١.
- جـ ـ خذ ٥ مل من الدورق الثالث ذو التخفيف ١٢٥:١ وأضفه إلى الـدورق الرابع لجعل تخفيف الإنزيم ٦٢٥:١. خذ ٥ مل من محلول هذا الـدورق وتخلص منه في قنينة.
- ٤- أضف ٢٥ مل من محلول النشا إلى الدورق الأول، امزج المحتويات ولاحظ
 الوقت.
- ٥- بعد مرور دقيقتين على إضافة النشا، خذ ٣ مل من مزيج الدورق الأول وانقله
 إلى أنبوبة المقياس الضوئي.
 - ٦- اعمل اختبار للنشا بإضافة ٣ قطرات من اليود.
- ٧- امزج محتويات الأنبوبة وحدد النسبة المتوية للنفاذية وسجل هذا الرقم في الجدول- ١٦ (ملاحظة: لا تنس تهيئة الجهاز قبل استعمال سيطرة اليود).
 - ٨- كرر الخطوات ٥-٧ كل دقيقتين كما في التجربة السابقة باستعمال عينة جديدة.
 - ٩- كرر الخطوات ٤-٨ للدوارق ٢ و ٣و ٤ مع التذكر العمل بدورق واحد في كل مرة.
 - ١٠- ارسم مخطط بياني للمعلومات.

٣- تأثير الرقم الهيدروجيني على فعالية الأميليز

۱- حضّر أربع دوارق أيرلن ماير مرقمة ۱- ٤ سعة ١٢٥ مل وأضف إلى كل دورق علم علول buffer solution ذو رقم هيدروجيني ٥ و ٦ و ٧ و ٩.

٢- أضف ٥,٠ مل من المحلول ذو التركيز الأنزيمي المثالي optimum (المحدد في التجربة السابقة) إلى كل دورق.

الجدول- ١٦: تأثير تركيز الإنزيم على فعالية الأميليز اللعابي (النسبة المتوية للنفاذية)

	الإنزم	خفيف		11
الدورق الرابع (۱۲۵:۱)	الدورق الثالث (۱۲۵:۱)		الدورق الأول (٥:١)	الزمن (دقيقة)
		7		
				الاستنتاج

٣- أضف إلى الدورق الأول ٢٥ مل من المحلول ذو تركيـز المادة الخاضـعة المشالي
 (المحدد في التجربة السابقة). امزج المحتويات ولاحظ الوقت.

- ٤- بعد مرور دقيقتين أضف إلى أنبوبة المقياس اللـوني ٣ مـل مـن مـزيج النشـا و
 buffer solution والإنزيم الموجود في الدورق الأول.
 - ٥- اعمل اختبار للنشا بإضافة ٣ قطرات من اليود.
 - ٦- امزج محتويات الأنبوية وحدد النسبة المثوية للنفاذية وسجل الرقم في الجدول -١٧.
- ٧- كرر الخطوات ٤- ٦ كل دقيقتين كما مذكور في التجارب السابقة وباستعمال
 عبنة جديدة.

الجدول –١٧ : تأثير الرقم الهيدروجيني pH على فعالية الأميليز اللعابي (النسبة المئوية للنفاذية)

الرقم الهيدروجيني							
الدورق الأول (۵)			الدورق الرابع (٩)				
			• •				
		1					
		الدورق الأول الدورق الثاني	الدورق الأول الدورق الثاني الدورق الثالث				

- ٨- كرر الخطوات ٣-٧ للدوارق ٢ و٣ و ٤ مع العمل بدورق واحد في كل مرة.
 - ٩- ارسم مخطط بياني للمعلومات.
 - ما هو الرقم الهيدروجيني pH المثالي لفعالية الأميليز اللعابي؟
- هل تتماشى النتائج مع معرفتك حول الموقع الذي يعمل فيه هذا الإنزيم في الجسم؟

٤- تأثير درجة الحرارة على فعالية الأميليز

- ١- حضر خمس دوارق إيرلن ماير مرقمة ١- ٥ سعة ١٢٥ مل وأضف ٥٠ مل لكل
 دورق من المحلول ذو تركيز النشا المثالي (المحدد في التجارب السابقة).
- ٢- اغمر كل دورق من الدوارق الخمسة في قدح ماء بحيث تكون درجة حرارة القدح الأول ٥ والثاني ١٥ الثالث ٣٠ والرابع ٤٥ والخامس ٧٠ °م. وتثبت درجة الحرارة باستعمال الماء الثلجي أو الماء الحار حسب الحاجة. ويجب المحافظة على هذه الدرجات الحرارية بحيث لا تتغير أكثر من ± ٣ °م.
- ٣- أضف إلى الدورق الأول ١ مل من الحلول ذو التركيز الأنزيمي المثالي (المحدد في التجارب السابقة). امزج المحتويات ولاحظ الوقت.
- ٤- بعد مرور دقيقتين انقل ٣ مل من المزيج في الدورق الأول إلى أنبوبة المقياس
 اللوني.
 - ٥- اعمل اختباراً للنشا بإضافة ٣ قطرات من اليود.
- ٦- امزج محتويات الأنبوبة وحدد النسبة المثوية للنفاذية وسلجل السرقم في الجدول
 ١٨.
- ٧- كرر الخطوات ٤-٦ كل دقيقتين كما مذكور في التجارب السابقة وباستعمال
 عينة جديدة.
- ٨- كرر الخطوات ٣- ٨ للدوارق ٢ و ٣و ٤ و٥ والعمل بدورق واحد في كل مرة.

٩- ارسم مخطط بياني للمعلومات.

ما هو تأثير درجة الحرارة على فعالية الأميليز اللعابي؟

ب ـ التخليق الأنزمي للنشا بواسطة الفوسفور يليزس

لقد لاحظت في التجارب السابقة من هذا المختبر تأثير تحلل النشا بالماء بواسطة مجموعة من الأنزيمات المسماة بالأميليزس. وتوجد أنزيمات تدعى الفوسفوريليزس phosphorylases يحنها أيضاً تحليل النشا بالماء. وفي الحقيقة فإن هذه الأنزيمات تحلل النشا بصورة أسرع مما هي عليه في حالة الأميليز.

تختلف فعاليات هذه المجموعتين من الأنزيات بعدد من الطرق بجانب معدلاتها في التحلل بالماء. فمثلاً تعمل الأميليزس على تجزئة النشا إلى وحدات المالتوز maltose والتي تحتاج إلى أنزيم آخر يدعى المالتيز maltose لإكمال عملية التحول إلى كلوكوز. أما الفوسفوريليزس فإنها تعمل على تجزئة النشا إلى وحدات الكلوكوز فوسفات والتي تتحلل مرة أخرى إلى الكلوكوز وحامض الفوسفوريك تحت تأثير أنسزيم الفوسفاتيز phosphatase. وأن الاختلاف الأكثر أهمية بسين الأميليز والفوسفوريليز والذي يسير بكلا الاتجاهين بينما يكون تفاعل الأميليز غير عكسي تقريباً (الشكل- ٥١). وفي الطريقة الآتية (الشكل- ٥١) سوف تقوم بعزل الفوسفوريليز من البطاطا الطازجة fresh الآتية (الشكل- ٥١) سوف تقوم بعزل الفوسفوريليز من البطاطا الطازجة potatoes خلال الإضافة الدورية لليود إلى عينات مزيج التفاعل. فحالما يتكون النشا يتدرج خلال الإضافة الدورية لليود إلى عينات مزيج التفاعل. فحالما يتكون النشا يتدرج اللون بعد إضافة اليود من ذلك الخاص بلون محلول اليود (لا يوجد نشا) إلى الأسود المذري يشير إلى وجود النشا.

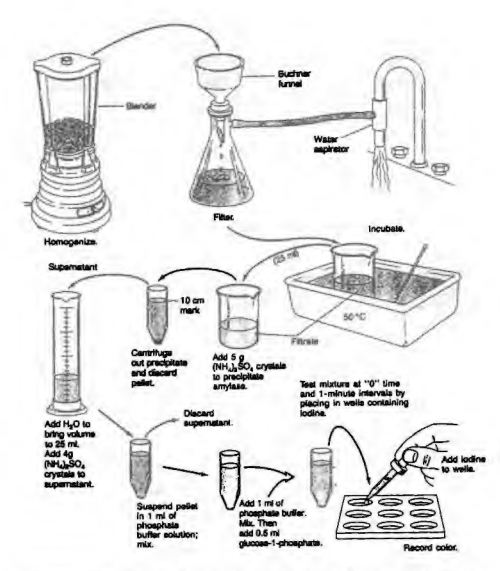
١- قطع البطاطا المقشرة إلى قطع مربعة. ثم ضع هذه القطع في الخلاط blender وأضف من الماء واعمل مجانسة لها إلى أن يتكون محلول متجانس يشبه الطين الرقيق القوام slurry. بعدها يمرر هذا المحلول خلال أربع طبقات من القماش المستعمل في لف الجبن cheesecloth وجمعه في قدح لإزالة بقايا قطع البطاطا.

شكل- ٥١: فعالية إنزيم phosphorylase

الجدول- ١٨: تأثير درجة الحرارة على فعالية الأميليز اللعابي (النسبة المئوية للنفاذية)

	در	جة الحرارة (°	م)	
الدورق الأول (۵)	الدورق الثاني (١٥)	الدورق الثالث (۳۰)	الدورق الرابع (٤٥)	الدورق الخامس (۷۰)
	الأول	الدورق الدورق الأول الثاني	الدورق الدورق الدورق الأول الثاني الثالث	الأول الثاني الثالث الرابع

- ٢- ضع قطعة من ورق الترشيح (واتمان رقم ١ الله (whatman #1 المرشيح (واتمان رقم ١ المرسول الم
- ٣- اسكب راشح البطاطا filtrate في القمع. وبعد انتهاء عملية الترشيح افصل
 الأنبوب المطاطى من الشفاطة ثم اغلق حنفية الماء.
- ٤- اسكب الراشح في قدح، ثم ضع القدح في حمام مائي بدرجة ٥٠ م. وهذه الحرارة ستؤدي إلى تلف أنزيمات الأميليزس. لماذا يكون تلف هذه الأنزيمات ضرورياً في المستحضر؟
- ٥- بعد ٥ دقائق خذ ٢ مل من الراشح المسخن وضعه في قدح ثم أضف ببطء ٥ غم
 من بلورات كبريتات الأمونيوم [SO₄ > SO₄] ثـم حـرك المزيج إلى أن تـذوب
 البلورات ويتكون راسب بني brown من الأميليز.
- ٦- باستعمال قلم الشمع علّم أنبوبة جهاز الطرد المركزي المخروطية ثم اسكب
 راشح اميليز في الأنبوبة إلى العلامة ١٠ سم.
- ٧- خذ قدحين كبيرين وضع كل واحد منهما في كفة ميزان وحاول موازنتها باستعمال الماء. ضع أنبوبة جهاز الطرد المركزي المخروطية المملوءة بالراشح في أحد القدحين، وضع أنبوبة طالب آخر في القدح الآخر وحاول موازنتهما باستعمال الماء إذا دعت الحاجة إلى ذلك. ثم ضع الأنبوبتين في جهاز الطرد المركزي بحيث تكونان متقابلين في الجهاز. اعمل طرد مركزي لهاتين الأنبوبتين لمدة ٥ دقائق بأعلى سرعة.
- ۸- اسكب السائل الطافي supernatant liquid من الأنابيب إلى اسطوانة مدرجة graduated cylinder. وأن الراسب قد لا يكون متماسكاً بشكل جيد لذا يفضل سكب السائل الطافي بشكل سريع. تخلص من الراسب بغسل أنبوبة جهاز الطرد المركزي.



شكل- ٥٢: التخليق الأنزيمي للنشا باستعمال إنزيم الفوسفوريليز phosphorylase شكل- ٥٢: التخليق الأنزيمي للنشا باستعمال

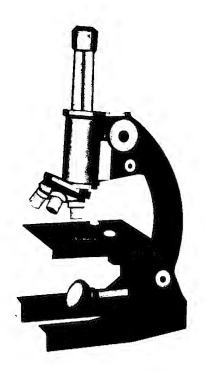
٩- أضف الماء إلى السائل الطافي لإكمال الحجم إلى ٢٥ مل. أضف ٤ غم من بلورات كبريتات الأمونيوم إلى السائل الطافي مع التحريك إلى أن تدوب البلورات ويتكون راسب بني آخر. وأن هذا الراسب هو الذي يجب أن تحتفظ به لأن معظمه يمثل أنزيم الفوسفوريليز.

- ١٠ اسكب المزيج في أنبوبة جهاز الطرد المركزي المخروطية وكرر عملية التوازن
 كما في الخطوة ٧. اعمل طرد مركزي بأقصى سرعة لمدة ٥ دقائق. وتخلص من
 السائل الطافى.
- ۱۱- أضف ۱ مل من محلول phosphate buffer solution إلى الراسب مع التحريث. ثم أضف ۰,۰ مل من محلول الكلوكوز ۱۰- فوسفات مع المزج بالحركة الدورانية. لاحظ الوقت.
 - ١٢ ضع قطرة من محلول اليود في إحدى حفر لوحة البقع spot plate.
- ۱۳ خذ جزء من المزيج في أنبوبة جهاز الطرد المركزي وضعه في الحفرة المحتوية على قطرة اليود. بعدها أضف ثلاث قطرات إضافية من اليود إلى الحفرة باستعمال ماصة باستور pasteur pipette. سجل التغيرات اللونية في الجدول-١٩.
- ١٤ ضع قطرة أخرى من اليود في الحفرة الأخرى في لوحة البقع وكرر الخطوة ١٣.
 سجل التغيرات اللونية في الجدول ١٩.
- ١٥- استمر بعمل قراءات كل دقيقة وبما هو مجموعه ٦ دقائق. كم يستغرق الوقت لكى يبدأ النشا بالتكون بكميات معينة؟

اذكر ثلاث طرق لتعجيل هذا التفاعل

الجدول -١٩٠: التخليق الأنزيمي للنشا بواسطة الفوسفوريليز

شدة اللون	الزمن (دقيقة)
	صفر
	١
	۲
	٣
	٤
	٥
	٦



المختبر الثامن

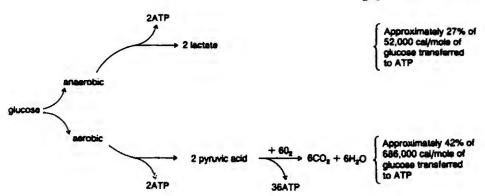
التنفس الخلوي

Cellular Respiration

تحصل النباتات والحيوانات على الطاقة التي تحتاجها في الفعاليات الحيوية من الأواصر الكيمياويــة الموجــودة في المــواد الغذائيــة. وإن الطاقــة في هـــذه الأواصــر الكيمياوية هي الطاقة الشمسية solar energy التي تحولت إلى طاقة كيمياوية بعملية التركيب الضوئي التي تقوم بها النباتات الخضراء. وأن تحويل طاقة الأواصر الكيمياوية إلى طاقة يستفاد منها مثل الأصرة الفوسفاتية ذات الطاقة العالية في الأدينوسين ثلاثي الفوسفات ATP واستعمالها في النهاية من قبل الكائن الحيي هي عبارة عن عمليات تدعى بمجموعها بالتنفس. ويمكن تقسيم التنفس بالمفهوم العام إلى هـوائي aerobic (بوجـود اوكسـجين) أو لا هـوائي anaerobic (بعـدم وجـود الأوكسجين). وقد تطور التنفس اللاهوائي أولاً ولازال الجزء المهم في العديد من الفعاليات الأيضية للنباتات والحيوانات. ويعد التنفس الهوائي أكثر كفاءة على أساس استعادة الطاقة energy recovery من المواد الغذائية. ويلخص الشكل- ٥٣ الخطوات المتعددة في التنفس اللاهوائي والهوائي والذي يتضمن سكر الكلوكوز البسيط السداسي الكاربون. وفضلاً عن الطاقة الكبيرة المتولدة في التنفس الهوائي مقارنة مع التنفس اللاهوائي فإن الكلوكوز يتجزأ في التنفس الهوائي بشكل كامل إلى ثنائي اوكسيد الكاربون والماء بينما يؤدي التنفس اللاهوائي بصورة عامة إلى تكوين نواتج نهائية مثل الحوامض العضوية والكحولات والتي قد تكون سامة.

تتحرر الطاقة من جزيئة الكلوكوز في التنفس الهوائي بثلاث مراحل هي تحليل السكر glycolysis ودورة كريبس Krebs cycle وسلسلة نقل الإلكترونات Glycolysis السكر transport chain (الشكل- ٥٤). ففي عملية تحليل السكر تتحول جزيئة السكر السداسية الكاربون إلى جزيئتين من حامض البايروفيك pyruvic acid الثلاثي الكاربون والأدينوسين ثلاثي الفوسفات ATP من خلال سلسلة معقدة من التفاعلات الكيمياوية التي تحفزها الأنزيات. وفي حالة وجود الأوكسجين يدخل حامض البايروفيك في سلسلة من التفاعلات المحفزة بالأنزيات والتي تدعى بدورة كريبس. ففي أثناء دورة كريبس تزال ذرات الهيدروجين protons موجبة الشحنة مركبات دورة كريبس ويستم تجزئتها إلى بروتونات protons موجبة الشحنة

والكترونات عالية الطاقة ذات شحنة سالبة. وتمر هذه الإلكترونات من خلال سلسلة نقل الإلكترونات والتي هي عبارة عن سلسلة من الجزيئات التي تتأكسد (تفقد الإلكترونات) وتختزل (تكتسب الإلكترونات) بشكل متناوب. وفي أثناء تفاعلات الأكسدة والاختزال هذه يتم إدخال جزء من طاقة الإلكترونات في أواصر ATP الفوسفاتية ذات الطاقة العالية. وفي نهاية السلسلة ترتبط البروتونات (ذرات الهيدروجين في الشكل) مع الإلكترونات التي تكون منخفضة الطاقة في هذه المرحلة والأوكسجين لتكوين الماء.



شكل- ٥٣: التنفس الهوائي واللاهوائي لجزيئة سكر الكلوكوز

يمكن توضيح عملية التنفس التي تجري في الكائن الحي من خلال قياس الطاقة المتحررة أو كمية الكلوكوز المستعملة أو كمية الأوكسجين المستهلكة أو كمية ثنائي أوكسيد الكاربون المتحررة. وفي هذا المختبر ستقوم بدراسة التنفس من خلال تحديد كمية الأوكسجين المستهلكة بصورة غير مباشرة.

أ ـ قياس تأثيرات التنفس Measuring the Effects of Respiration:

تعتمد العديد من الطرق المستعملة في دراسة التنفس على قياس التغيرات الحاصلة في حجم أو ضغط ثنائي أوكسيد الكاربون أو الأوكسجين. إذ أن أي تغير في حجم أو ضغط أحد هذين الغازين في نظام مغلق يتنفس في داخله الكائن الحي عثل الفرق النهائي بين الأوكسجين المستهلك (والذي يقلل بحد ذاته الضغط والحجم

في الوعاء المغلق) وثنائي اوكسيد الكاربون المتكون (والذي يزيد بحد ذاته من الضغط والحجم). لذا فإذا ما تم امتصاص ثنائي اوكسيد الكاربون المتكون بطريقة ما فإن التغيرات يمكن أن تعزى إلى استهلاك الأوكسجين oxygen consumption.

استهلاك الأوكسجين بواسطة البزاليا النابتة

يوضح الشكل- ٥٥ مقياس التنفس respirometer (المستعمل في الكشف عن vessels التغيرات الحاصلة في ضغط الغاز وحجمه). يتألف هذا الجهاز من وعائين respiration material يمكن إغلاقها نحو الخارج. توضع المادة التي تقوم بعملية التنفس KOH) الذي يمتص ثنائي أوكسيد في أحد الوعائين مع هيدروكسيد البوتاسيوم (KOH) الذي يمتص ثنائي أوكسيد الكاربون. ونظراً لتأثر حجم الغاز ببعض العوامل مثل الضغط الجوي ودرجة الحرارة لذا يستخدم الوعاء الثاني بوصفة حجرة تعويض compensation chamber إذ انه يكون مماثلاً للوعاء الأول باستثناء خلوه من المادة الحية قيد الدراسة. تأكد من أنه يجب الأخذ بنظر الاعتبار التغيرات الحاصلة في حجم الغاز في الوعاء الثاني عند حساب التغيرات الحاصلة في الوعاء الأول (حجرة التنفس البزاليا النابتة على سيقوم كل طالب في هذا الجزء من المختبر بتحديد معدل تنفس البزاليا النابتة على أساس الأوكسجين المأخوذ.

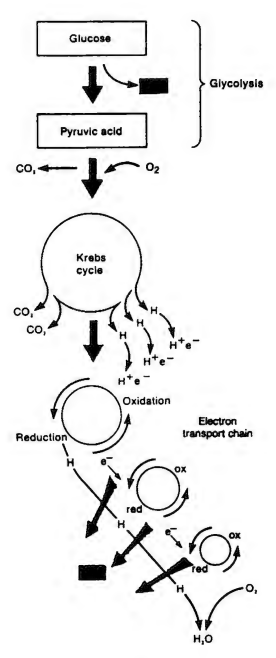
١ - املا أنبوبة اختبار التنفس بنصفها بالبزاليا النابتة باتباع المخطط الموضح في الشكل - ٥٥.

٢- ضع حشوة خفيفة من القطن فوق البزاليا، ثم ضع مادة هيدروكسيد البوتاسيوم فوق القطن بارتفاع ١٢ ملم. وبذلك يفصل القطن مادة هيدروكسيد البوتاسيوم عن بذور البزاليا الحية. ويجب أن لا يكون القطن مرصوصاً بأحكام. وحالما تقوم البزاليا بعملية التنفس يقوم هيدروكسيد البوتاسيوم بإزالة ثنائي أوكسيد الكاربون بالسرعة نفسها التي يتكون فيها. لماذا يكون من الضروري إزالة ثنائي أوكسيد الكاربون من الأنبوبة؟

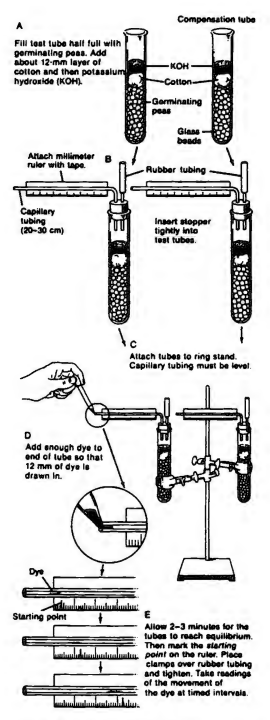
٣- حضر الأنبوبة الثانية (أنبوبة التعويض compenastion tube) بالطريقة نفسها في

- الأنبوبة الأولى ولكن استعمل الخرز الزجاجية glass beads بدلاً من البزاليا. ما هو السبب في استخدام مادة خاملة inert material?
- ٤ ضع سدادة مطاطية في كل أنبوبة، ويربط في كل سدادة أنبوبة شعرية وعربط في كل سدادة أنبوبة شعرية capillary ... (الشكل ٥٥).
- ٥- ضع الأنبوبتين بوضع عمودي من خلال ماسك مرتبط بحامل stand (الشكل-٥٥). وباستعمال قطارة عين eyedropper ضع كمية كافية من الصبغة في نهاية كل أنبوبة شعرية بحيث ينسحب ما طوله ١٢ ملم من الصبغة إلى داخل الأنبوبة الشعرية (الشكل-٥٥).
- 7- بعد ٢-٣ دقيقة من وصول ضغط الغاز إلى حالة التوازن، لاحظ وضع النهاية الداخلية لعمود الصبغة dye column على المقياس المليمتري (الشكل- ٥٥). سجل هذه القراءة في الجدول-٢٠. بعدها ضع ماسك قارص pinch clamp على الأنبوية المطاطية لكل أنبوية اختبار. (ملاحظة: نظراً لحساسية المقياس التنفسي للتغيرات الحجمية بسبب الحرارة فيجب وضعه بعيداً عن المصادر الحرارية مشل المصابيح lamps واللوحات الساخنة hot plates أو النوافذ المواجهة للشمس).
- ٧- سجل القراءات الخاصة بموقع عمود الصبغة كل دقيقة ولفترة خمس دقائق. سجل المعلومات في الجدول-٢٠. (ملاحظة: إذا كانت حركة الصبغة سريعة نوعما فيمكنك تسجيل القراءات بفترات أقصر ٢٠ أو ٣٠ ثانية أو أن عمود الصبغة قد يصل إلى الجزء المنحني من الأنبوبة قبل أن تأخذ المعلومات الكافية). ويمكن إعادة عمود الصبغة إلى النهاية الخارجية من الأنبوبة الشعرية من خلال فتح الماسك القارص وميلان الأنبوبة الشعرية. لماذا تتحرك الصبغة باتجاه أنبوبة التنفس وليس بعيداً عنها؟
 - تحت أي ظروف يمكن أن تتحرك الصبغة بعيداً عن أنبوبة التنفس؟
- ٨- كرر الطريقة لتحديد تأثيرات درجة الحرارة على التنفس وسجل المعلومات في الجدول-٢٠. ويجب على الطلبة اختيار درجات حرارة مختلفة لتوضيح التأثيرات المختلفة لدرجة الحرارة.

9- ارسم مخطط بياني من خلال معلومات الجدول-٢٠. حدد كل خط بياني بعلامة مناسبة.



شكل- ٥٤: وحدات الطاقة ATP المتولدة خلال التنفس الخلوي



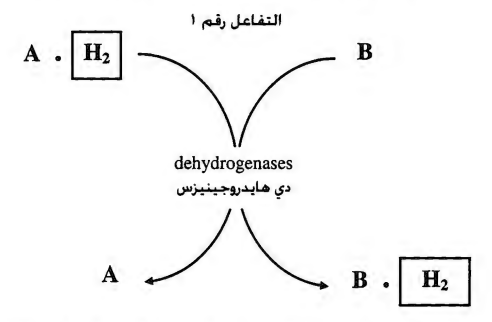
شكل - ٥٥: طريقة قياس استهلاك الأوكسجين في البزاليا النامية germinating peas

جدول- ١٠: العلومات الخاصة بتنفس البزاليا النابتة (قراءات المقياس التنفسي هي بالمليمتر)

			العلومان الصححة (۱ ناقص ۲)	-
			انبوب التعويض (۲)	9
			انپوب التنفس (۱)	•
			العلومات المححة التعويض (۲) (۱ ناقص ۲)	0
			انبوب التعويض (۲)	المختبن
			ه) انبوب التنفس (۱)	درجة حرارة المختبن
			الزمن (دفيقة)	

ب ـ قياس الأكسدة الحيوية Measuring Biological Oxidation.

تعد تفاعلات الأكسدة والإختزال مهمة في تحرير الطاقة من الكلوكوز وخزنها في جزيئات ATP. وهناك مركبات محتوية على الحديد في المايتوكوندريا تلعب دوراً في هذه التفاعلات وتدعى هذه المركبات بالسايتوكرومات (الصبغات الخلوية) cytochromes. وتحدث الأكسدة في هذه التفاعلات بوجود الأوكسجين. ويوضح التفاعل رقم (١) مثالاً على تفاعل الأكسدة والاختزال حيث أن A تمثل معطي الميدروجين hydrogen acceptor و B تمثل مستلم الهيدروجين

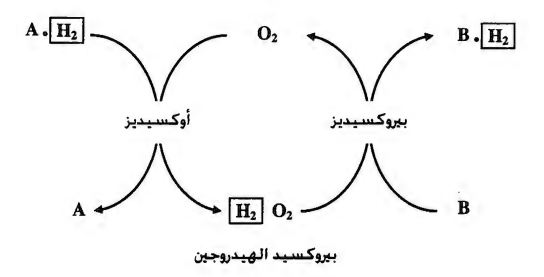


لذا فإن كل عملية أكسدة ترافقها عملية اختزال في وقت واحد. وأن الطاقة اللازمة لإزالة ذرات الهيدروجين في تفاعلات الأكسدة يتم تجهيزها بعملية الاختزال المصاحبة للأكسدة. ولكي تحدث مثل هذه التفاعلات لابد من وجود إنزيمات تدعى ديهايدروجينيزس Dehydrogenases.

توجد ديهايدروجينيزس خاصة تدعى بالأوكسيديزس oxidases تستخدم الأوكسيديزس من معدن مثل الأوكسيديزس من معدن مثل الأوكسيديزس من معدن مثل النحاس copper أو الحديد iron أو الزنك zinc مع معقد يحتوي على الرايبوفلافين

substrate عند المادة الخاضعة riboflavin- containing complex. وأن نقل الهيدروجين من المادة الخاضعة riboflavin- containing complex. إلى الأوكسجين بواسطة الأوكسيديز يؤدي في العادة إلى تكوين بيروكسيد الهيدروجين المأ للأنسجة، (H_2O_2) كما موضح في التفاعل رقم ٢. ويعد بيروكسيد الهيدروجين ساماً للأنسجة، وهناك إنزيمان يمنعان هذا التأثير هما البيروكسيديز peroxidase والكاتاليز catalase.

التفاعل رقم آ



يقوم إنزيم البيروكسيديز كما موضح في التفاعل رقم ٢ بإزالة الأوكسجين من بيروكسيد الهيدروجين والذي تتم تهيئته لاستلام الهيدروجين من مادة خاضعة أخرى لتكوين المزيد من بيروكسيد الهيدروجين. ويلاحظ في التفاعل رقم ٢ أن جزيئة أخرى (هي B) تأخذ الهيدروجين المتحرر من بيروكسيد الهيدروجين وبذلك فإنها تختزل. لذا يزال التأثير السمي لبيروكسيد الهيدروجين. ونظراً لأهمية تفاعلات الأكسدة والاختزال في عملية التنفس الخلوي لذا يجب عليك التعرف على هذه التفاعلات.و في هذا الجزء من المختبر سيقوم كل طالب بدراسة تفاعل الأكسدة المتضمن أنزيم البيروكسيديز.

يتأكسد الكواياكول Guaiacol بواسطة بيروكسيد الهيـدروجين وبوجـود إنـزيم البيروكسيديز لتكوين ناتج ملون colored product (التفاعل رقم ٣).

التفاعل رقم (٣)

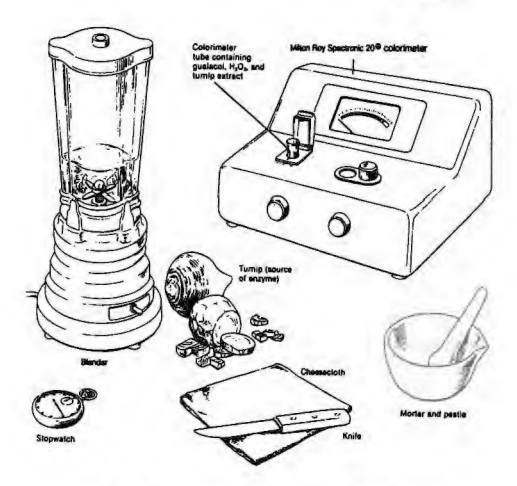
OCH₃
OH
$$+$$
 H_2O_2
 $\xrightarrow{\text{incomparity}}$
 $+$
 $2H_2O$
Illustration of the property of the pr

يمكن متابعة هذا التفاعل بالمقياس اللوني من خلال قياس كمية الضوء التي عتصها الكواياكول.

- ١- قشر اللفت النسبة وقطعه إلى قطع صغيرة، ثم ضع هذه القطع في خلاط quartz مع رمل الكوارتز mortar مع رمل الكوارتز blender مع أنية. أو ضع القطع في هاون mortar مع رمل الكوارتز sand
 \$\text{sand}\$
- ٢- رشح محلول المجانسة homogenate في قدح باستعمال طبقة مزدوجة من القماش المستعمل في لف الجبن cheesecloth. وحاول أن تعصر ما تستطيع من عصارة معلول المجانسة. بعدها خفف ١ مل من العصارة مع ٢٠٠ مل من الماء المقطر.
- ۳- باستعمال طول موجي ٥٠٠ نانومتر حضر المقياس اللوني من خلال blank وذلك باستعمال أنبوبة محتوية على ٠,٠١ مل من الكوايا كول و ٢,٠ مل من بيروكسيد الهيدروجين (٩,٠٪) و ٩,٧ مل من الماء.
- ٤- اخلط ٠,٠١ مـل مـن الكواياكول و ٠,٠ مـل مـن بيروكسيد الهيدروجين

الكواياكول وبيروكسيد الهيدروجين في أنبوبة المقياس اللوني colorimeter tube. المزج من خلال سكب المزيج في أنبوبة الاختبار شم أعادتـــه إلى أنبوبـــة المقيـــاس اللوني وبشكل سريع.

٥- امسح أنبوبة المقياس اللوني وضعها في جهاز المقياس اللوني. ثبت الساعة ولاحظ النسبة المثوية للنفاذية كل ٢٠ ثانية لمدة دقيقتين. سجل المعلومات في الجدول- ٢١.



شكل-٥٦: الأجهزة المستخدمة لاستخلاص إنزيم البيروكسيدز peroxidase enzyme

الجدول-٢١: فعالية البيروكسيديز في نسيج اللفت (النسبة المئوية للخدول-٢١) للنفاذية)

ا مل متخلص + ۵,۰ مل من فلورید الصودیوم	۱ مل من مستخلص اللفت المغلي	اً مل من مستخلص اللفت	0. مل من مستخلص اللفت	ا مل من مستخلص اللفت	الزمن (ثانية)
					٢.
					٤٠
					1.
					۸٠
					1
					15.

ارسم مخطط بياني يوضح العلاقة بين القراءات في الجدول – ٢١ والـزمن كـرر التجربة بتغيير حجوم المستخلص (٠,٥ مل و ٢ مل).

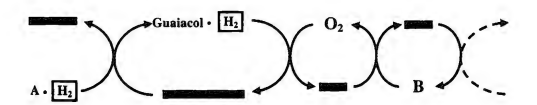
حاول قياس تأثير المستخلص المغلي لبضع دقائق والمبرد فيما بعد اعمـل اختبـارا لتأثير إضافة ٥,٠ مل من فلوريد الصوديوم NAF (٠,٠ مولار) إلى مزيج التفاعل.

تحدير: إن فلوريد الصوديوم مادة سامة.

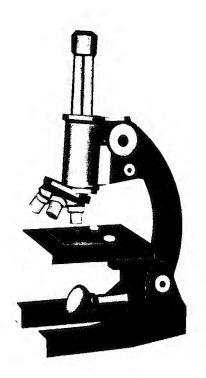
ماذا يمكنك الاستنتاج من هذه المعلومات حول فعاليـة البيروكسـيديز في نسـيج اللفت؟

املاً الفراغات (الخطوط السميكة) في التفاعل رقم ٤. حدد معطي الهيدروجين ومستلم الهيدروجين والتفاعلات المحفرة بإنزيم البيروكسيديز والتفاعلات المحفرة بالديهايدروجينيز.

التفاعل رقم (٤)



في حالة تفاعلات الأكسدة والاختزال ما هو الجزء من ذرة الهيـدروجين الـذي يتم نقله خلال الحوامل carrier المختلفة؟



المختبر التاسع

التركيب الضوئي

Photosynthesis

يعتمد وجود العالم الحي بشكل تام على الطاقة التي تأخذها النباتات الخضراء وبقية الكائنات الحية من خلال عملية التركيب الضوئي. وهذا يعني أن المصدر النهائي للطاقة التي تستهلكها الكائنات الحية هو الطاقة الشمسية التي يتم استخدامها بعملية التركيب الضوئي في صنع مواد عضوية جديدة. وتقوم الكائنات الحية بالاستفادة من نواتج عملية التركيب الضوئي ومن بعض المركبات الصغيرة اللاعضوية الموجودة في البيئة لصنع العديد من المركبات المعقدة التي تشكل تركيب الخلية وتعد أساسية لوجود هذه الكائنات الحية. ويمكن تمثيل التفاعل في عملية التركيب الضوئي في النباتات كما يأتي:

ويتضح من هذه المعادلة أن صنع الكاربوهيدرات عمثل المظهر الأساسي في هذه العملية. ولابد من الإشارة إلى أن عملية التركيب الضوئي لا تتم بخطوة واحدة كما يتبادر إلى الذهن من هذه المعادلة. إذ أنه عملية معقدة تتضمن تفاعل العديد من المركبات. ويمكن تقسيم العدد الكبير من التفاعلات إلى مجموعتين:

۱ – التفاعلات الضوئية أو الضوئية الكيمياوية photochemical reactions التي تستلزم وجود الضوء.

۲- تفاعلات الظلام dark reations أو التفاعلات الحيوية التخليقية biosynthetic التي
 لا تستلزم وجود الضوء.

ففي حالة تفاعلات الضوء تستخدم الطاقة الإشعاعية radiant energy لإنجاز غرضين:

- تعمل الطاقة الضوئية على تجزئة جزيئات الماء إلى الأوكسجين والهيدروجين حيث يتم نقل الهيدروجين إلى مادة نيوكليوتايـد فوسـفات (*NADP) لتكـوين HADPH والذي يقوم بدوره بنقل الهيدروجين إلى جزيئات أخرى.
- يتم تحويل الطاقة الضوئية الممتصة بواسطة الكلوروفيل إلى طاقة كيمياوية تخزن في جزيئة الأدنيوسين ثلاثي الفوسفات ATP. ويحدث هذا التحول في البلاستيدات الخضراء حيث يتضمن نقل الإلكترونات من جزيئات الكلوروفيل المتهيجة فدناه مدن المستلمات acceptor molecules (المتضمنة السايتوكرومات cytochromes) والتي تشكل نظام نقل الإلكرونات transport system. ويدعى تكوين ATP المعتمد على الضوء باسم الفسفرة الضوئية photophosphorylation لتمييزها عن الفسفرة التأكسدية phosphorylation

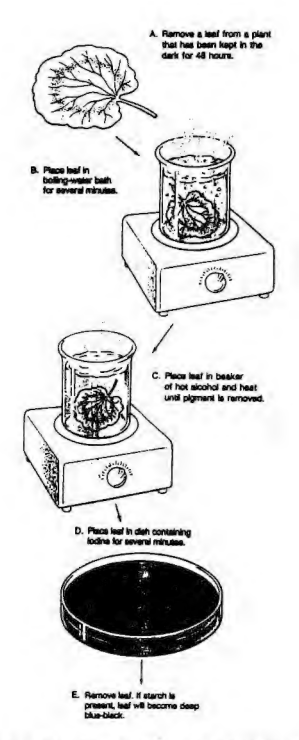
لذا فإن تفاعلات الضوء تؤدي إلى تكوين NADPH و ATP وتحرير الأوكسجين. أما في تفاعلات الظلام فتتم الاستفادة من NADPH و ATP لاختزال ثنائي أكسيد الكاربون إلى الكاربوهيدرات. وسيتم في هذا المختبر التعرف على دور الضوء وثنائي اوكسيد الكاربون وصبغات البلاستيدات الخضراء في عملية التركيب الضوئي.

أ- دور الضوء Role of Light:

١- حاجة الضوء لعملية التركيب الضوئي

لقد أوضحت التجارب بأن معظم السكر المتكون في أوراق النبات يتحول بسرعة إلى نشا starch. وأن النشا لا يمثل الناتج المباشر لعملية التركيب الضوئي. أن عملية تخليقه تمثل دليلاً غير مباشراً على فعالية عملية التركيب الضوئي.

سيوفر المدرس لكل طالب نباتات إبرة الراعي geranium plants المحفوظة في الظلام لفترة ٤٨ ساعة وتلك المحفوظة في الضوء لفترة ٤٨ ساعة. اعمل اختباراً لورقة من النباتات المحفوظة في الظلام بوجود النشا وباتباع الطريقة الآتية (الشكل- ٥٧):



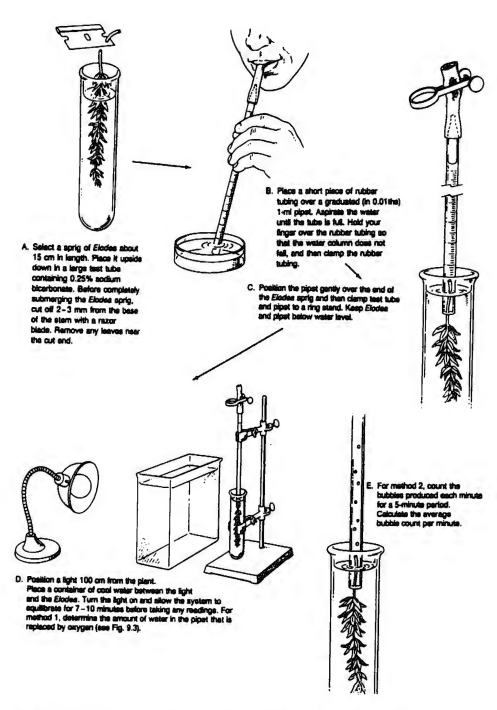
شكل - ٥٧: طريقة تقدير أهمية الضوء في عملية البناء الضوئي

- ١ اغلي الورقة في حمام ماثي لبضع دقائق، بعدها أزل الصبغة من خلال وضع الورقة في كحول حار hot alcohol.
- تحذير: سخن الكحول في قدح منفصل على لوحة ساخنة ولا تعمل التسخين على مصباح بنزن bunsen burner.
- ٢- انقل الورقة إلى طبق بتري يحتوي على اليود. ففي حالة وجود النشا يصبح لـون
 الورقة أسود مزرق عميق.
 - ٣- اعمل اختباراً لوجود النشا في النباتات المعرضة لضوء مستمر لمدة ٤٨ ساعة.

من هذه الملاحظات ماذا يمكنك الاستنتاج حول حاجة الضوء لعملية التركيب الضوئى؟

تأثير شدة الضوء على معدل التركيب الضوئي

نظراً لكون الأوكسجين ناتجاً عرضياً لعملية التركيب الضوئي فإنه يمكن الاستفادة من تحرير الأوكسجين في تصميم تجربة لقياس تأثير التغيرات الحاصلة في شدة الضوء على عملية التركيب الضوئي. إذ يتم في هذه الدراسة تغيير شدة الضوء من خلال وضع غصن الأيلوديا الصغير Elodea sprig على مسافات متغيرة من مصدر ضوئي ثابت. ويمكنك استعمال أي من الطريقتين الآتيتين: ففي الطريقة الأولى التي هي عبارة عن طريقة شبه كمية عمية semiquantitative procedure تتم مساواة كمية الأوكسجين المتكونة مع كمية الماء المزاحة في ماصة pipet مرتبطة مع غصن الأيلوديا الصغير (الشكل - ٥٨). أما في الطريقة الثانية فيتم قياس التغيرات الحاصلة في معدل التركيب الضوئي بشكل تغيرات في كمية الأوكسجين المتكونة بهيئة فقاعات في معدل التركيب الضوئي بشكل تغيرات في كمية الأوكسجين المتكونة بهيئة فقاعات عليه في حالة الفقاعات العديدة إلى فعالية أعلى في التركيب الضوئي مما هي عليه في حالة الفقاعات القليلة (الشكل - ٥٨).



شكل- ٥٨: طرق تقدير تأثير شدة الضوء light intensity على عملية البناء الضوئي

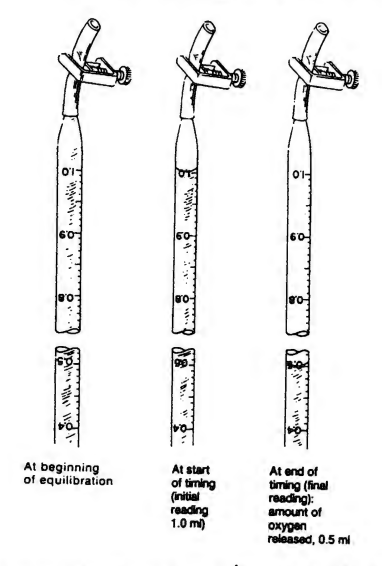
أ - الطريقة الأولى Method 1

- 1- انتخب غصن أيلوديا صغير طوله حوالي ١٥ سم بحيث يكون سليماً من أي تلف. أدخل هذا الغصن بشكل مقلوب upside down في داخل أنبوبة اختبار كبيرة مملوءة بمحلول بيكاربونات الصوديوم (٢٥, ٠٪) (الشكل- ٥٨). ويعد هذا المحلول مصدراً لثنائي أوكسيد الكاربون لعملية التركيب الضوئي. وقبل غمر النبات بأكمله اقطع ٢- ٣ ملم من نهاية الساق المعاكسة للجهة النامية وحاول إزالة الأوراق الموجودة ضمن المليمترات القليلة من النهاية المقطوعة.
- ٢- خذ ماصة سعتها ١ مل مدرجة إلى مئة تدريج وضعها بوضع مقلوب. ثم ضع قطعة صغيرة من أنبوب مطاطي في النهاية الرفيعة للماصة. امسح هذا الأنبوب المطاطي بقطنه مبللة بالكحول الاثيلي (٧٠٪). اتركه لكي يجف. ثم اسحب علول بيكربونات الصوديوم بواسطة هذه الماصة لحين امتلائها. امسك نهاية الأنبوب المطاطي بإصبعيك لمنع نزول عمود الماء، ثم اربط الماسك وحمل الأنبوب وكما في الشكل-٥٨.
- ٣- ضع الماصة على النهاية المقطوعة لنبات الأيلوديا وثبتها بماسك يرتبط بحامل كما في الشكل- ٥٨. اجعل الماصة وأوراق غصن الأيلوديا الصغير تحت مستوى سطح الماء.
- ٤- حضر عاكس reflector يحتوي على مصباح قوة ٢٠٠ واط ووعاء يحتوي على ماء بارد وثبتهما في أماكنهما كما موضح في الشكل- ٥٨. لماذا يستعمل وعاء ماء بارد في هذا النظام؟ عندما يكون نبات الأيلوديا على مسافة ١٠٠ سم افتح ضوء المصباح واترك النظام لكى يتوازن لفترة ٧- ١٠ دقائق. لماذا؟
- ٥- حدد الكمية الكلية للأوكسجين المتحررة من النبات في فترة ١٠ دقائق من خلال عديد كمية الماء المزاحة في الماصة في أثناء هذه الفترة. ويوضح الشكل- ٥٩ كيفية عمل ذلك.

٦- حدد كمية الأوكسجين المتكونة على مسافتي ٥٠ و ١٠ سم من مصدر الضوء.
 دوّن النتائج في الجدول- ٢٢. ثم ارسم مخطط بياني.

ب - الطريقة الثانية Method 2

رتب المواد كما في الطريقة الأولى. ومن غير الضروري استعمال ماصة مدرجة.



شكل- ٥٩: طريقة قياس الأوكسجين المتولد خلال عملية البناء الضوثي

الجدول- ٢٢: تأثيرات شدة الضوء على فعالية عملية التركيب الضوئى

معدل عدد الفقاعات	حجم الأوكسجين (مل)	البعد عن الضوء سم
		١
		۰۰
		١٠

ويمكن استعمال أي أنبوبـة زجاجيـة تتناسـب فـوق النهايـة المقطوعـة لنبـات الأيلوديا.

١- ضع الأنبوبة على مسافة ١٠٠ سم من مصدر الضوء، ثم اترك النظام لكي يتوازن لفترة ٧- ١٠ دقائق. بعدها حدد معدل التركيب الضوئي من خلال عدد الفقاعات bubbles المتكونة في الدقيقة الواحدة ولفترة ٥ دقائق. احسب معدل عدد الفقاعات في الدقيقة وسجل نتائجك في الجدول- ٢٢.

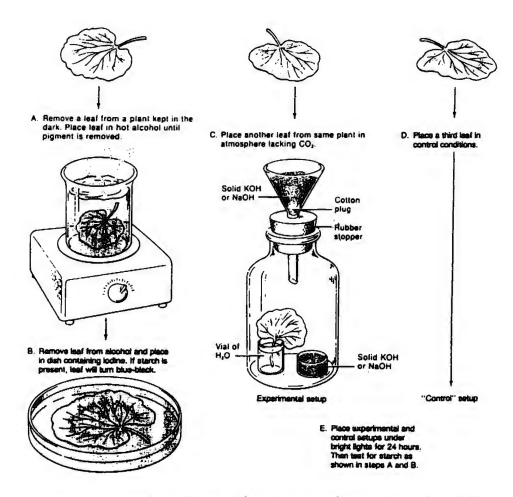
٢- ضع الأنبوبة على مسافة ٥٠ سم، ثم اترك النظام لكي يتوازن لفترة ٧-١٠ دقائق. احسب معدل عدد الفقاعات. كرر هذه الطريقة على مسافة ١٠ سم. ارسم مخطط بياني للنتائج.

إذا ازدادت شــدة الضــوء فهــل يــزداد معــدل التركيــب الضــوئي (كمــا يقــاس بالأوكسجين المتكون)؟ وإذا لم تحصـل الزيادة ماذا يعنى ذلك؟

ب- دور ثنائى أوكسيد الكاربون Role of Carbon Dioxide:

١- حاجة ثنائي أوكسيد الكاربون لعملية التركيب الضوئي

لبيان أهمية ثنائي أوكسيد الكاربون في عملية التركيب الضوئي سيتم استعمال الجهاز المبين في الشكل- ٦٠.



شكل- ٦٠: طريقة تقدير أهمية غاز ثنائي أوكسيد الكربون لعملية البناء الضوئي

١- خذ ورقة من نبات إبرة الراعي geranium الذي ترك في الظلام لفترة ٢٤ ساعة.
 اعمل اختباراً حول وجود النشا في الورقة من خلال غمرها في كحول ساخن
 لحين فقدان لونها الأخضر، ثم ضعها في طبق بتري يحتوي على اليود (الشكل ٢٠).

تحدير: سخن الكحول في قدح منفصل على لوحة ساخنة، ولا تعمل التسخين على مصباح بنزن.

ارجع النبات إلى الظلام في الوقت الذي تعمل فيه اختبار النشا. فإذا كانت

نتيجة اختبار النشا موجبة، خذ نباتاً آخر واعمل اختباراً للنشا في الورقة. كرر هذه العملية لحين الحصول على نبات يعطي تفاعلاً سالباً أو ضعيفاً جداً للنشا. لماذا تكون هذه الخطوة ضرورية؟

٢- خذ ورقة أخرى من نبات يعطي تفاعلاً سالباً للنشا، وضع الورقة في الجهاز المبيّن في الشكل- ٦٠. ضع مصباح ذو قوة ٢٠٠ واط قرب الجهاز بمسافة معينة بحيث لا يؤدي إلى تسخين الوعاء jar. ما هو السيطرة لهذه التجربة؟

يجب أن يتماشى نبات السيطرة control مع نبات التجربة ولفترة ٢٤ ساعة بعدها تزال الأوراق لغرض إجراء اختبار فعالية التركيب الضوئي عليها على أساس تكوين النشا.

بعد تهيئة تجربتك لاحظ الجهاز المصمم من قبل المدرس (الشكل- ٦١). ما هو سبب وجود قدح من هيدروكسيد الباريوم Bell داخل الناقوس الزجاجي Bell إgar

ما هي السيطرة التي تستلزم الحاجة لها في هذه التجربة؟

لاستغلال الوقت فإن المدرس قد عمـل اختبـاراً لفعاليـة التركيـب الضـوثي في أوراق نباتات التجربة والسيطرة. في أي حالة يكون اختبار النشا سالباً؟

إذا لم تتطابق نتائج تجربتك مع نتائج تجربة المدرس فما هي أسباب هذا الاختلاف.

٢- أخذ ثنائي اوكسيد الكاربون بواسطة النباتات المائية

يمكنك توضيح استخدام النبات لثنائي أوكسيد الكاربون في عملية التركيب الضوئي من خلال وضع نبات الأيلوديا Elodea في أنبوبة اختبار محتوية على كاشف كيمياوي chemical indicator يعمل على تغيير اللون بوجود ثنائي أوكسيد الكاربون أو انعدامه. فالفينول الأحمر phenol red يكون أحمر اللون في المحلول القلوي (القاعدي) alkaline solution واصفر في المحلول الحامض. وبالاستفادة من هذه المعلومات صمم تجربة مسيطر عليها توضح:

١- بأن نبات الأيلوديا يأخذ ثنائي أوكسيد الكاربون.

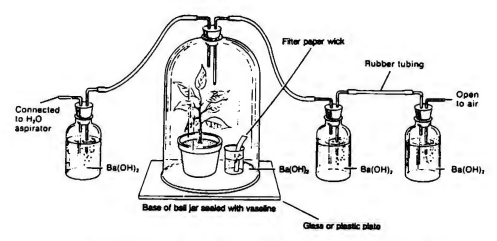
٧- بأن الضوء يؤثر على قابلية النبات على أخذ ثنائي أوكسيد الكاربون.

جـ - مور صبغات البلاستيدات الخضراء

إن وجود الطاقة ضروري لإدامة الحياة. وبالنسبة للخلايا فإن هذه الطاقة إما أن تكون طاقة ضوئية من الشمس أو طاقة كامنة potential energy غزونة في الأواصر الكيمياوية. وإن الطاقة الضوئية التي هي نوع من الإشعاع الكهربائي المغناطيسي (الشكل - ٦٢) لابد أن تتحول أولاً إلى طاقة كيمياوية قبل أن تستفيد منها الخلايا الحية. ويحدث هذا التحول في خلايا النباتات الخضراء وإن الضوء الممتص هو الوحيد الذي يمكنه نقل طاقته، لذا فإن الأجزاء الملونة من الخلايا النباتية يجب أن تتص الضوء المرئي visible light. وتدعى المواد التي لها القابلية الانتقائية على امتصاص الضوء بالصبغات pigments. وفي هذا الجزء من المختبر سيقوم كل طالب بالتعرف تجريبياً على أهمية الكلوروفيل chlorophyll في عملية التركيب الضوئي وكذلك تحديد طبيعة اللون الأخضر في النباتات وطيف الامتصاص absorption

١- حاجة الكلوروفيل لعملية التركيب الضوئي

- ١- خذ ورقة من نبات زهرة الغمد المرقش varigated Coleus وورقة من نبات إبرة الراعي ذو الورقة الفضية silver- leafed ارسم كل ورقة في الصف الأول من الجدول ٢٣ موضحاً فيها توزيع الصبغات. وأن الصبغات البارزة هي صبغة الكلوروفيل الخضراء وصبغة الأنثوسيانين الحمراء red anthocyanin في ورقة نبات زهرة الغمد.
- ٢- ضع الأوراق leaves في قدح يحتوي على ماء بارد لبضع دقائق. بعدها اخرج الأوراق وسجل ملاحظاتك في الصف الثاني Row 2 من الجدول- ٢٣ أما بالرسوم drawing أو كتابة التعليقات.



شكل- ٦١: أهمية غاز ثنائي أوكسيد الكربون في عملية البناء الضوئي

الجدول- ٢٣: دور الكلوروفيل في التركيب الضوئي

الملاحظات			
نبات إبرة الراعي ذو الورقة الفضية	نبات زهرة الغمد	المعاملة	الصف
			١
		ماء بارد لبضع دقائق	۲
		ماء مغلي لبضع دقائق	٣
		كحول ساخن لبضع دقائق، ضع في طبق بتري مع اليود	¥

٣- انقل الأوراق إلى قدح يحتوي على ماء مغلي لبضع دقائق. اخرج الأوراق
 وسجل التغيرات في الجدول- ٢٣. فسر الاختلافات الملاحظة بين الصفين
 الثانى والثالث من الجدول- ٢٣.

٤- ضع الأوراق في كحول ساخن hot alcohol.

تحذير: سخن الكحول في قدح منفصل على لوحة ساخنة. ولا تسخن الكحول على مصباح بنزن.

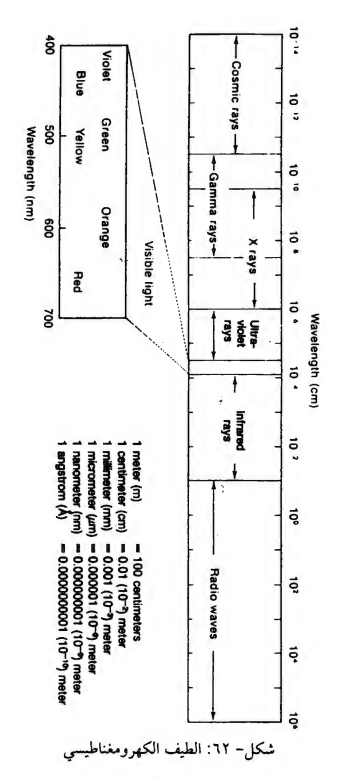
بعد بضع دقائق ستصبح الأوراق بيضاء. وفي هذه المرحلة انقل هذه الأوراق إلى طبق بتري يحتوي على اليود. امزج الطبق بلطف. حدد توزيع النشا في كل ورقة باستعمال الصف الرابع Row 4 من الجدول- ٢٣. كيف توضح هذه التجارب أهمية الكلوروفيل في عملية التركيب الضوئى؟

أ- عزل صبغات البلاستيدات الخضراء وتوصيفها

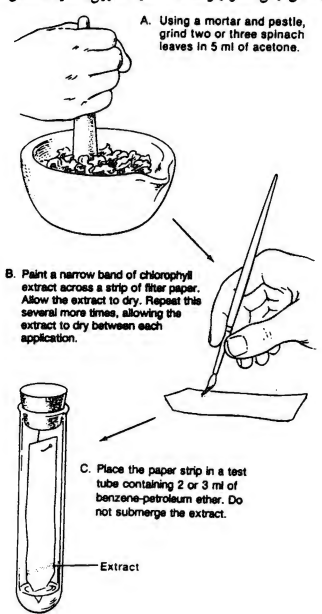
يمكن فصل مزيج معقد من المواد الكيمياوية بواسطة الكروماتوكرافي مكن فصل مزيج معقد من المواد الكيمياوية بواسطة الكروماتوكرافي .chromatography وتستند عملية فصل المكونات في مزيج ما على الاختلافات في درجة ذوبانها solubilities في المذيبات solvents المختلفة. وفي هذه التجربة ستستخدم تقنية الكروماتوكرافي الطبقة الرقيقة -thin لتحليل تركيب صبغة الكلوروفيل.

أ- الكروماتوكرافي الورقي:

يستعمل ورق الترشيح filter paper عادة في الكروماتوكرافي الورقي لفصل مكونات مزيج معين. إذ توضع كمية من المادة المراد فصلها عند إحدى نهايتي الورقة بشكل شريط أو خط streak. بعدها تغمر هذه النهاية في مذيب يعمل على فصل المزيج عند حركته إلى الأعلى ومروره ببقعة المزيج. وبعد تجفيف الورقة يكنك ملاحظة المواد المفصولة مباشرة إذا كانت ملونة، او يمكنك رؤيتها من خلال استعمال الكواشف الرشاشة المختلفة spray reagents.



1- حضر مستخلص الكلوروفيل من خلال سحق ٢-٣ أوراق سبانخ طرية fresh مستخلص الكلوروفيل من خلال سحق ٢-٣ أوراق سبانخ طرية spinach leaves (اليست مجمدة) في ٥ مل من الأسيتون (الشكل- ٦٣). أضف كمية قليلة من رمل الكوارتز quartz sand لتسهيل عملية السحق.



شكل- ٦٣: طريقة فصل صبغة الكلوروفيل باستخدام الكروماتوغرافيا الورقي

٢- باستعمال فرشاة صبغ صغيرة ضع كمية قليلة من مستخلص الكلوروفيل

على ورقة الترشيح بشكل شريط (الشكل- ٦٣). جفف الورقة أما بالنفخ عليها أو بحركتها في الهواء. ضع كمية أخرى من المستخلص وبما يعادل ٥- ٦ مرات الكمية الأولى. وجفف بعد كل إضافة.

٣- ضع شريط ورقة الترشيح في أنبوبة اختبار محتوية على البنزين والأثير البترولي benzene- petroleum ether كما موضح في الشكل- ٦٣ افحص خلال الدقائق اللاحقة المخطط اللوني (الكروماتوكرام) chromatogram ما هو الوقت الذي يستغرقه المذيب لكي يصل قمة الورقة؟ أعطِ وصفاً لعملية الفصل.

ب- كروماتوكرافي الطبقة الرقيقة

Thin-Layer Chromatography

يمكنك استعمال الصفائح التجارية المؤلفة من السيليكا جيل silica gel على على dasorbent thickness لضمان تجانس سمك الإمتزاز acetate backing ظهارة الخلات sheets لضمان تجانس سمك الإمتزاز sheets بإمكانية تقطيعها بالشكل والحجم المطلوبين. ومن ميزات كروماتوكرافي الطبقة الرقيقة هي السرعة التي بواسطتها تحدث عملية الفصل. إذ تحتاج عملية فصل مزيج كيماوي معقد بواسطة الكروماتوكرافي الورقي إلى ٢٤ ساعة، بينما نحتاج إلى ساعة فقط لفصل المزيج نفسه بكروماتوكرافي الطبقة الرقيقة.

- ١- ضع في وعاء الكروماتوكرافي chromatographic jar إلى ارتفاع ٥,٠ سم مذيب مكون من الأيسوكتين isooctane والأسيتون aceton والداي أثيل أيشر diethyl بنسب ١:١:٢. ضع الغطاء على الوعاء لكي يتشبع الحيط الداخلي للوعاء بأبخرة المذيب (الشكل ٦٤).
- ٢- باستعمال أنبوبة الهيماتوكرت الشعرية capillary hematocrit tube ضع بضع قطرات من المستخلص السابق للكلوربلاست بشكل بقعة spot بمسافة ٢ سم عن أسفل الصفيحة. وحاول أن تجعل قطر البقعة ٣ أو ٤ ملم. جفف السيليكا جيل بعد كل إضافة.

٣- ادخل الكروماتوكرام في الوعاءوضع الغطاء. اترك الوعاء لحين وصول المذيب إلى الأعلى بمسافة ٢ سم عن قمة الصفيحة ما هو الوقت الذي تستغرقه عملية فصل الصبغات باستعمال طريقة كروماتوكرافي الطبقة الرقيقة مقارنة بطريقة الكروماتوكرافي الورقي؟

٤- أطياف امتصاص صبغات البلاستيدات الخضراء

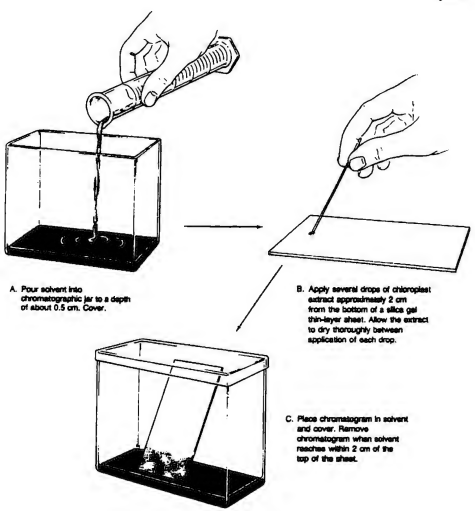
يكن تعيين الأطوال الموجية wave lengths للطيف المرثي تعيين الأطوال الموجية الممتصة بواسطة صبغات البلاستيدات الخضراء من خلال استعمال المطياف spectroscope (الشكل - ٦٥). ففي هذا الجهاز يشتت الضوء المرثي إلى مكوناته الطيفية (الشكل - ٦٥) من خلال صفيحة صقلية polished plate ذات خطوط بمسافات متقابلة حيث تسقط حزم المكونات الطيفية على مقياس scale. وأن اختفاء الألوان المختلفة (الأطوال الموجية) من الطيف spectrum عند مرور الضوء في محلول صبغي يشير إلى أن هذه الطوال الموجية قد تم امتصاصها بواسطة الصبغات. ويدعى المخطط البياني الذي يمثل العلاقة بين كمية الضوء التي تمتصها المادة والطول الموجي للضوء باسم طيف الامتصاص absorption spectrum.

ويوضح الشكل-٦٦ طيف الامتصاص لمادة افتراضية ٦٦- طيف الامتصاص لمادة الافتراضية؟ وفي التجربة الآتية ما هي الأطوال الموجية التي تمتصها بشدة هذه المادة الافتراضية؟ وفي التجربة الآتية ستقوم بتحديد طيف امتصاص البلاستيدات الخضراء باستعمال طريقتين مختلفتين.

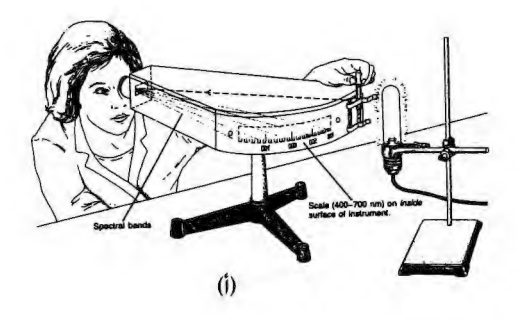
أ- الطريقة الأولى: التعيين المطيافي Spectroscopic Determination

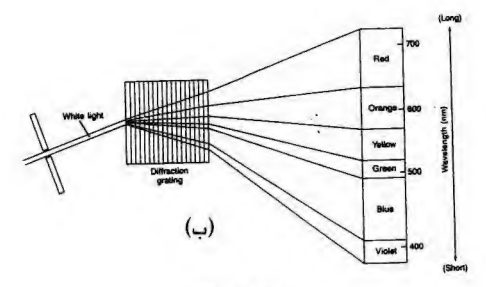
ضع عينة من مستخلص البلاستيدات الخضراء المتوفر في أنبوبة اختبار صغيرة وسيساعدك المدرس في استعمال المطياف لغرض تعيين طيف امتصاص المستخلص. وفي الجهاز المستعمل في هذا المجال فإن هناك طيفين spectras سيسقطان على المقياس (٤٠٠- ٧٠٠ نانومتر) الموجود على السطح الداخلي الظهري للجهاز. إذ يظهر الطيف المرجعي العلوي upper reference spectrum الألوان المختلفة (الأطوال الموجية) للضوء.

أما طيف العينة السفلي فينشأ نتيجة لمرور الضوء خلال العينة sample. وضّح في الجدول – ٢٤ الأطوال الموجية للضوء الممتصة واسطة مستخلص البلاستيدات الخضراء.



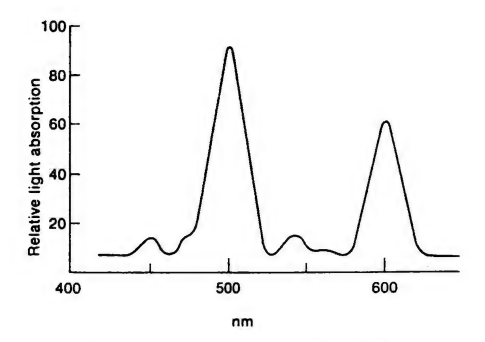
شكل- ٦٤: طريقة الكروماتوغرافيا الطبقة الرقيقة ٢٦٤ طريقة الكروماتوغرافيا الطبقة الخضراء chloroplasts





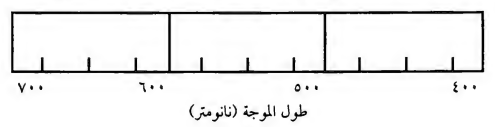
شكل- ٦٥:

- (أ) تقدير طيف الامتصاص absorption spectrum لصبغات البلاستيدات الخضراء بطريقة spectroscope.
 - (ب) انتشار الضوء الأبيض بواسطة diffraction grating



شكل- ٦٦: طيف الامتصاص البسيط simple absorption spectrum

الجدول – ٢٤. الأطوال الموجية للضوء بواسطة مستخلص الكلوروفيل



ب– الطريقة الثانية: التعيين الضوئي الطيفي Spectrophotometric Determination

يستعمل في هذه الطريقة المقياس اللوني ملتـون روي سـبكترونيك ٢٠ لتعـيين طيف الامتصاص لصبغات البلاستيدات الخضراء وبصورة أكثر دقة.

۱ - حضر الجهاز عند طول موجي ٤٠٠ نانومتر ثم اعمل الكفيء blank باستعمال مذيب الأسيتون والإيثانول acetone- ethanol solvent المستخدم في استخلاص

- صبغات البلاستيدات الخضراء. لماذا يستعمل هذا المذيب بوصفة كفيء blank لجهاز المقياس الضوئي spectrophotoneter؟
- ٢- ضع الأنبوبة المحتوية على المستخلص في حامل العينة sample holder وعين
 النسبة المثوية للنفاذية percent transmittance.
- ٣- ارفع العينة وثبت الطول الموجي على ٢٥ نانومتر. حاول تصفير الجهاز
 باستعمال الكفيء وبنفاذية صفر ٪ و ١٠٠٪، ثم عين النسبة المثوية للنفاذية
 للعينة.
- ٤- كرر الخطوة ٣ وبفواصل أطوال موجية ٢٥ نانومتر. ومن الضروري إدخال فلتر
 اضافي أحمر (مرشح أحمر) red filter وأنبوب ضوئي حساس للون الأحمر red filter إضافي أحمر (مرشح أحمر) sensitive phototube
- ٥- حوّل النسبة المثوية للنفاذية (T٪) إلى امتصاصية (A) النسبة المثوية للنفاذية (T٪) إلى امتصاصية (A) الجدول ٢٥، ثم ارسم مخطط بياني في أي طول موجي أو أطوال موجيه عتص مستخلص الكلوروفيل بأقصى ما يمكن؟

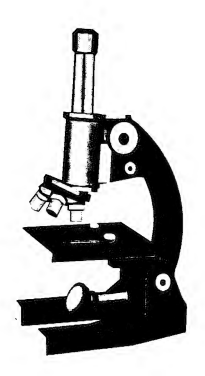
لماذا تظهر أوراق هذه النباتات التي يكون فيها الكلوروفيل هـو السـائد بشـكل أخضر؟

تت ألف صبغات البلاستيدات الخضراء من الكلوروفيلات carotenoids وشبيهات الكروتين carotenoids، لذا لا يمكن معرفة أي الصبغات تمتص أي أطوال موجية من خلال طيف الامتصاص. كيف يمكنك تعيين ذلك؟

		Absorb	ance (A)			Absorbance (A	ance (A)		
%T	(.00)	(.25)	3 (.50)	4 (.75)	% <i>T</i>	(.00)	(.25)	3 (.50)	4 (.75)
I	2.000	1.903	1.824	1.757	51	.2924	.2903	.2882	.286
2	1.699	1.648	1.602	1.561	52	.2840	.2819	.2798	2777
3	1.523	1.488	1.456	1.426	53	.2756	.2736	.2716	.2696
4	1.398	1.372	1.347	1.323	54	.2676	.2656	.2636	.2616
5	1.301	1.280	1.260	1.240	55 .	2596	.2577	.2557	.2537
6	1.222	1.204	1.187	1.171	56	.2518	.2499	.2480	.2460
7	1.155	1.140	1.126	1.112	57	2441	.2422	.2403	238
8	1.097	1.083	1.071	1.059	58	.2366	.2347	.2328	.2310
9	1.046	1.034	1.022	1.011	59	.2291	.2273	.2255	.223
10	1.000	.989	.979	.969	60	.2218	.2200	.2182	216
11	.959	.949	.939	.930	61	2147	.2129	.2111	209
12	.921	.912	.903	.894	62	2076	.2059	2041	2024
13	.886	.878	.870	.862	63	2007	.1990	.1973	.1956
14	.854	.846	.838	.831	64	.1939	.1922	.1905	.188
15	.824	.817	.810	.803	65	.1871	.1855	.1838	.182
			.782	.776	66	.1805	.1788		.175
16	.796	.789						.1772	
17	.770	.763	.757 .733	.751	67	.1739	.1723	.1707	.169
18	.745	.739		.727	68	.1675	.1659	.1643	.162
19	.721	.716	.710	.704	69	.1612	.1596	.1580	.156
20	.699	.694	.688	.683	70	.1549	.1534	.1518	.150
21	.678	.673	.668	.663	71	.1487	.1472	.1457	.144
22	.658	.653	.648	.643	72	.1427	.1412	.1397	.1382
23	.638	.634	.629	.624	73	.1367	.1352	.1337	.1322
24	.620	.615	.611	.606	74	.1308	.1293	.1278	.1264
25	.602	.598	.594	.589	75	.1249	.1235	.1221	.1206
26	.585	.581	.577	.573	76	.1192	.1177	.1163	.1149
27	.569	.565	.561	.557	77	.1135	.1121	.1107	.1093
28	.553	.549	.545	.542	78	.1079	.1065	.1051	.1037
29	.538	.534	.530	.527	79	.1024	.1010	.0996	.0982
30	.532	.520	.516	.512	80	.0969	.0955	.0942	.0928
31	.509	.505	.502	.498	81	.0915	.0901	.0888	.0875
32	.495	.491	.488	.485	82	.0862	.0848	.0835	.0822
33	.482	.478	.475	.472	83	0809	.0796	.0783	.0770
34	.469	.465	.462	.459	84	.0757	.0744	.0731	.0718
35	.456	.453	.450	.447	85	.0706	.0693	.0680	.066
	.444		.438				.0642		
36		.441		.435	86	.0655		.0630	.0617
37	.432 .420	.429 .417	.426	.423	87	.0605	.0593	.0580	.0568
38			.414	.412	88	.0555	.0543	.0531	.0518
39	.409	.406	.403	.401	89	.0505	.0494	.0482	.0470
40	.398	.395	.392	.390	90	.0458	.0446	.0434	.0422
41	.387	.385	.382	.380	91	.0410	.0398	.0386	.0374
42	.377	.374	.372	.369	92	.0362	.0351	.0339	.0327
43	.367	.364	.362	.359	93	.0315	.0304	.0292	.0281
44	.357	.354	.352	.349	94	.0269	.0257	.0246	.0235
45	.347	.344	.342	.340	95	.0223	.0212	.0200	.0188
46	.337	.335	.332	.330	96	.0177	.0166	.0155	.0144
47	.328	.325	.323	.321	97	.0132	.0121	.0110	.0099
48	.319	.317	314	.312	98	.0088	.0077	.0066	.0055
49	.310	.308	.305	.303	99	.0044	.0033	.0022	.0011
50	.301	.299	.297	.295	100	.0000	.0000	.0000	.0000

Note: Istermediate values can be arrived at by using the .25, .50, and .75 columns. For example, if % T equals 85, the absorbance equals .0706; if % T equals 85.75, the absorbance equals .0667.

جدول- ٢٥: تحويل النسبة المئوية transmittance إلى

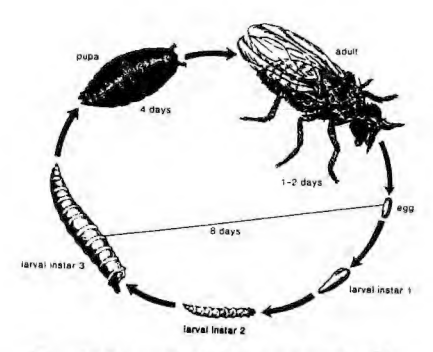


المختبر العاشر

الوراثـة المندليـة Mendelian Genetics لقد استندت الوراثة الحديثة ومعظم نظرية التطور المعاصرة على الأدلة التجريبية التي وضعها كريكور مندل Gregor Mendel. إذ أدت دراسات مندل حول التجريبية التي وضعها كريكور مندل sweet pea إلى اكتشاف قوانين الانعزال Law الصفات المتوارثة لنبات ابزاليا الحلوة sweet pea إلى اكتشاف قوانين الانعزال من Segregation والتوزيع الحر من الحراسة حلى هذه القوانين من خلال التهجينات أحادية الهجين من المختبر ستتعرف على هذه القوانين من خلال التهجينات أحادية الهجين dihybrid . ويمكن استخدام العديد من الكائنات الحية لدراسة قوانين مندل. وسوف تقوم بدراسة ذبابة الفاكهة fruit fly المسماة دروسوفيلا Drosophila والذرة com) التي تمثل الكائنات الحية حقيقة النواة والتي تجمع عنها المزيد من المعلومات الوراثية. وقبل البدء بهذه الدراسات لابد من قراءة الملحق s المتعلق بقوانين مندل الوراثية.

أ- الدراسات الوراثية باستخدام الدروسوفيلا

تعد ذبابة الفاكهة دروسوفيلا ميلانوكاستر Drosophila melanogaster إخ أنها تتكاثر الكائنات الحية المستعملة على نطاق واسع في الدراسات الوراثية. إذ أنها تتكاثر بسهولة، وتتراوح الفترة الزمنية للجيل generation time حوارة المختبر (٢٥ م). ونظراً لصغر حجم الدروسوفيلا فإن مزرعتها cutture تحتل حيزاً صغيراً لذا يمكن التعامل معها بوصفها كائناً حياً مناسباً وغير مكلفاً. وقد عرفت الدروسوفيلا وراثياً بالنمط البري wild-type (الطبيعي narmal) ويمكن عرفت الدروسوفيلا وراثياً بالنمط البري mutant strains) ويمكن الحصول على سلالات طافرة mutant strains في الدروسوفيلا بسهولة. وقد لوحظ وجود أعداد كبيرة من الطفرات الذاتية في هذه الذبابة، فضلاً عن إمكانية احداث طفرات saciation أخرى بواسطة الإشعاع radiation لذا فقد أصبحت هذه الذبابة عال بحث للتهجين الوراثي.



شكل- ٦٧: دورة حياة ذبابة الفاكهة (الدروسوفيلا Drosophila)

١- فحص النمط البرى للدروسوفيلا

Examination of Wild-type Drosophila

ستتعرف في هذا الجزء من المختبر على خصائص النمط البري وبعض السلالات الطافرة الشائعة للدروسوفيلا. وسوف يتم إعطائك عدداً من هذه الذبابات لكي تتعرف على الصفات الطافرة mutant traits فيها. ويمكنك الحصول على قنينة vial من المدرس تحتوي على النمط البري لذبابة الفاكهة، حيث تقوم بتخديرها بالأثير باتباع الطريقة الموضحة في الشكل-٦٨. وعندما يتوقف جميع اللذباب عن الحركة حوله إلى ورقة بيضاء وافحصه بدقة باستعمال المجهر الستيريوسكوبي أو العدسة اليدوية hand lens. تعرف على خصائص الذكر والأنشى (الشكل-٦٩) وسجل الملاحظات في الجدول-٢٦.

جدول- ٢٦: مقارنة بين ذكر وأنثى ذبابة الفاكهة

ظة	اللاح	
الأنثى	الذكر	الصفة
		أيهما أكبر في الحجم العام
		ما هو الاختلاف في التخطيط الموجود على البطن
		ما هو شكل قمة البطن
		هل الأمشاط الجنسية موجودة أو معدومة

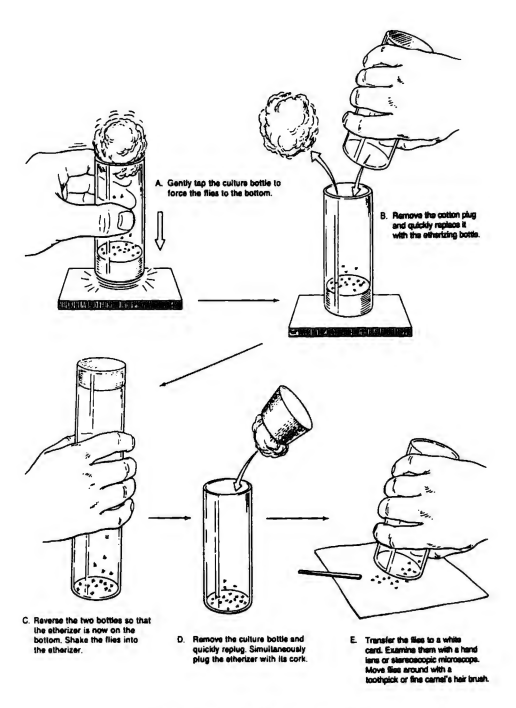
حاول الحصول من المدرس على قناني مرقمة محتوية على مزيج من الـذباب الطافر وكما يأتي:

الذبابة الطافرة أثرية الجناح vestigial wing mutant والتي تتميز بأجنحتها المختزلة.

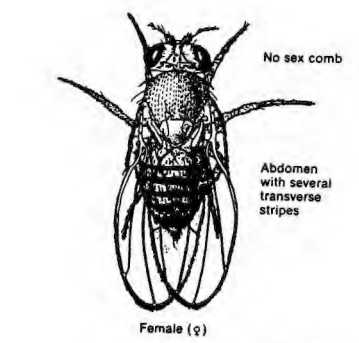
الذبابة الطافرة البيضاء white mutant التي تظهر عيونها بشكل أبيض.

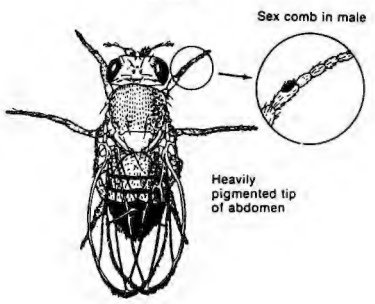
الذبابة الطافرة ذات العين القضيبية bar eye mutant التي يقبل فيها عدد العدسات القرنية facetas للعين مما يعطيها المظهر القضيبي أسفل منتصف العين.

الذبابة الطافرة السوداء black mutant التي يكون لون جسمها أسود.



شكل- ٦٨: طريقة تخدير ذباب الفاكهة.





Male (3)

شكل- ٦٩: ذبابة الفاكهة البالغة Drosophila melanogaster

خدر الذباب بالإيثر وحدد طبيعة الـذباب الطافر في القنينـة الخاصـة بـك ثـم سجل ملاحظاتك في الجدول- ٢٧ حول الذباب الطافر المجهول unknown.

الجدول -٧٧: الذباب الطافر الجهول

الجنس	الطفرة

أ - التهجين الوراثي التجريبي Experimental Genetic Crosses

لعمل مثل هذه التضريبات الوراثية سيتم تجهيز كل طالب بأصول معروفة النسب pedigreed stocks تحمل جينات طافرة، حيث تمت المحافظة على استمرارية هذه الأصول في المختبر، ويتناسل الذباب فيما بينه في هذه المزارع cultures. وسوف يستعمل علامات للأصول المتناسلة تشير إلى جين أو جينات طافرة معينة تحملها هذه الأصول stocks. فالذباب الذي يظهر الصفات القياسية أو الطبيعية يشار إليه بالنمط المرى wild type.

- * تشير العلامة الموجبة (+) إلى جين أو أليل allele النمط البري.
- * يشير الحرف الصغير lower-case letter إلى أن الأليل الطافر mutant allele يكون متنحياً recessive بالنسبة لأليل النمط البري wild-type allele . فالرمز e مثلاً يمثل الأليل الطافر المتنحي للون الجسم الأسود ebony body color، بينما يمثل الرمز e وgray- brown للون النمط البري الرمادي البني dominant allele . ويتما

* أن النمط الوراثي للذباب الأسود متماثل الزيجات homozygous هـ و e ، بينما يكون النمط الوراثي للذباب متماثل الزيجات ذو النمط البري و e + e عند تضريب سلالتين من ذباب الفاكهة يجب عليك الأخذ بنظر الاعتبار تلك الصفات التي يختلف الأباء فيها (جيل الأباء الأول parental generation) فمثلاً عن تضريب ذبابة أثرية الجناح مع ذبابة ذات عيون بنية داكنة sepia eyes لابد من ملاحظة شكل الجناح ولون العين بدقة.

ب- قانون مندل للانعزال Mendels Law of Segregation.

إستناداً لقانون مندل للانعزال فإن الجينات لا تمتزج مع بعضها بل أنها تتصرف بشكل وحدات مستقلة. حيث أنها تنتقل بشكل وحدات كاملة من جيل لآخر وإنها قد تؤدي أو لا تؤدي إلى إظهار صفات مظهرية وهذا يعتمد على سيادة تلك الصفة. فضلاً عن ذلك فإن الجينات تنعزل بشكل عشوائي مؤدية إلى ظهور نسب معينة من الصفات التي يمكن التنبؤ بها في الجيل الناتج.

ا – في الدروسوفيلا Drosophila:

سيحاول كل طالب الآن إجراء عدد من محاولات التضريب أو التزاوج mating لتوضيح قانون مندل للانعزال، ويتم ذلك إما من خلال التزاوجات المقترحة في الجدول- ٢٨ أو من خلال التزاوجات التي يقترحها عليك المدرس. وفي حالة عدم وجود الوقت الكافي فإن المدرس قد هيأ لك التزاوجات الضرورية. وإذا رغبت في إجراء تزاوجات معينة فإن المدرس سيوفر لك المزارع المناسبة. وعندما تعمل هذه التزاوجات أكمل المعلومات المؤشرة في الجدول- ٢٩.

إعزل ذكر مخدر بالإيثر etherized male من أحد السلالات وأنثى عذراء مخدرة بالإيثر من سلالة أخرى. وفي الوقت الذي تمسك فيه قنينة المزرعة الجافة أو محلول ضع هذا الذباب في القنينة. وتأكد من إضافة بعض حبيبات الخميرة الجافة أو محلول الخميرة المعلق yeast suspension إلى الوسط medium قبل إدخال الذباب إلى القنينة. ضع القنينة على أحد جوانبها لإستعادة وضع الذباب من عملية التخدير بالإيثر ولمنع التصاقه بالوسط الغذائي الموجود في القنينة. وبعد سبعة أو ثمانية أيام أخرج الأباء من القنينة. وسيبدأ ذباب الجيل الأول (F_1) mating بالظهور بعد حوالي ١٠ أيام من التزاوج mating. وبعد ظهور أعداد من ذباب الجيل الأول F_1 وللحصول flies، خدر الإناث وسجل الأنماط المظهرية phenotypes في الجدول F_2 ووneration على الجيل الثاني F_2 generation حاول اختبار ثلاث ذكور وثلاث إناث من ذباب الجيل الأول وضعهم في قنينة جديدة حاوية على الوسط الغذائي medium باستعمال طريقة التزاوج المذكورة سابقاً في التزاوج الأول، وليس من الضروري أن تكون إناث الجيل الأول من العذارى لإغراض هذا التزاوج. لماذا ؟

الجدول- ٢٨: التزاوجات المقترحة

جيل الآباء (P ₁)						
الذكر 3	×	الأنثى 📍				
النمط البري (لون العين أحمر)	×	لون العين بني داكن (se)				
النمط البري (أجنحة طويلة)	×	أجنحة قصيرة (dp)				
النمط البري (أجنحة طويلة)	×	أجنحة أثرية (vg)				
النمط البري (لون الجسم رمادي بني)	×	لون الجسم أسود (e)				

بعد مرور سبعة ـ ثمانية أيام أخرج ذباب الجيل الأول من القنينة. وبعد اليوم الرابع عشر من التزاوج خدر ذباب الجيل الثاني F₂ flies ثم أعزل الذكور عن الإناث، وسجل الأنماط المظهرية في الجدول- ٢٩. ثم سجل نتائج تضريب أو تزاوج الجيل الثاني الذي قمت بإجرائه من خلال إدخال الأنماط الوراثية للآباء والجيل الأول والثاني. ومن هذه النتائج حدد نسبة الأنماط المظهرية phenotypic ratio التي حصلت عليها.

ما هي الصفة trait السائدة في التضريبات التي قمت بها؟

الجدول- ٢٩: التضريبات أحادية الهجين في الدروسوفيلا ____ X ____ اسم الطالب الأنثى (P₁) الذكر (P₁) تاريخ تزواج الآباء ______ تاريخ فصل الآباء _____ النمط المظهري لإناث الجيل الأول ___ النمط المظهري لذكور الجيل الأول ____ أنثى الجيل الأول ذكر الجيل الأول تاريخ تزواج الجيل الأول إناث الجيل الثاني ذكور الجيل الثاني الأنماط المظهرية للجيل الثاني العدد الأنماط المظهرية للجيل الثاني العدد المجموع = المجموع = الأنثي الذكر النمط الوراثي للآباء النمط الوراثي للجيل الأول _

النمط الوراثي للجيل الثاني _

غَليل مربع- كاي لنتائج الدروسوفيلا

عند قيام كل طالب بإجراء تضريبات تتضمن زوج واحد أو أكثر من الأليلات فإنه يمكن التنبوء بالنتائج. فمثلاً عند قيام كل طالب بإجراء التضريبات الافتراضية الآتية فمن المتوقع أن تكون نسبة النمط المظهري أحادي الهجين ١:٣ في الجيل الثاني:

(الأباء) P₁ : AA X aa

(الجيل الأول) F₁ : Aa

F₁: Aa X Aa

(الجيل الثاني) F_2 : AA Aa aa

نسبة الأنماط الوراثية 1 : 2 : 1

نسبة الأنماط المظهرية 1:3

ويمكن التنبؤ بالنتيجة نفسها عند إجراء تضريب ثنائي الهجين dihybrid إذ يتوقع expected أن تكون نسبة الأنماط المظهرية 9: ٣: ٣: ١. وتمثل هذه النسب المتوقعة مماثلة أما في الحالة الطبيعية للكائنات الحية فمن النادر أن تكون النسب المتوقعة مماثلة للنسب التجريبية أو الملاحظة experimental or observed ratios عند حساب عدد الأفراد على أساس الصفات المظهرية. وأن الغرض من اختبار مربع – كاي هو لتحديد فيما إذا كانت النتائج الملاحظة observed data هي مقاربة للنتائج المتوقعة لنسبة معينة . أي أن هذا الاختبار يحدد فيما إذا كانت الانجرافات deviations عن القيم المتوقعة هي نتيجة لشيء آخر وليس الصدفة.

استعمل الأرقام الخاصة بنسب الجيل الثاني F_2 ratios في الجدول - ٢٩ لإجراء تحليل مربع - كاي لغرض تحديد فيما إذا كانت النسب الملاحظة تتفق مع النسب المتوقعة وبذلك تعزز النسبة المظهرية أحادية الهجين 1: T . سجل النتائج في الجدول

- ٣٠. هل أن النسب الملاحظة هي صغيرة إلى الحد الذي تقع فيه ضمن الحدود المتوقعة بواسطة الصدفة فقط؟ وإذا لم تكن كذلك ما هي العوامل الأخرى من غير الصدفة التي يمكن أن تفسر الانحرافات الكبيرة للنسب الملاحظة عن تلك النسب التي تتوقع الحصول عليها؟

الجدول-٣٠: نتائج تحليل مربع- كاي للتضريب أحادي الهجين في الدروسوفيلا

(الملاحظ – المتوقع)	(الملاحظ المتوقع)	اللاحظ- التوقع	المتوقع	الملاحظ	النمط الوراثي	النمط المظهري
			-			
						المجموع

٣- في الذرة

سوف يعطي المدرس كل طالب بذور الجيل الأول من الذرة F1 corn seeds والتي عند زراعتها ستعطي نباتات الجيل الثاني والتي سيكون بعضها طبيعيا والبعض الآخر مصاباً بنقص ما. وسوف يعلم المدرس كيفية زراعة هذه البذور واسقائها بالماء. وتحتاج البادرات seedlings (النبتات الصغيرات) إلى ٧- ١٠ أيام لكي تخرج من التربة. وعندما يصل طول هذه النبتات الصغيرات إلى ٥٠- ٧٥ ملم احسب أعداد كل من نوعي النبتات الصغيرات في الصينية tray الخاصة بك وتلك الخاصة ببقية طلبة الصف. ويمكنك استعمال الرموز المناسبة لتمييز اليل واحد allel عن اليل بيقية طلبة الحف. هيأ الجداول المناسبة وضع الأرقام فيها.

ما هو النقص الذي يعبر عنه أحد الايلين؟

ما هي نسبة الجيل الثاني التي حصلت عليها؟

هل أن النسبة التي حصلت عليها مماثلة للنسبة الخاصة بنباتات طلبة الصف أو مختلفة عنها؟ وضح فيما إذا كانت هناك اختلافات.

ما هي الأنماط المظهرية التي ظهرت في الجيل الثاني؟

ما هي الأنماط الوراثية في الجيل الثاني؟

ماذا يمكن أن تكون الأنماط المظهرية والوراثية للجيل الأول؟

ماذا يمكن أن تكون الأنماط المظهرية والوراثية للآباء (جيل الآباء P₁ الآباء P₂)

هل لابد أن يكون الآباء ناضجين جنسياً لكي يتم التعبير عن كل صفة في الجيل الثاني F₂ generation وضح ذلك.

حلل نتائجك باستعمال اختبار مربع- كاي. هل أن نتائج التجريبية تتماشي مع ما تتوقع الحصول عليه؟ وإذا لم تكن كذلك فلماذا هذا الانحراف عن المتوقع؟

جـ - قانون مندل للتوزيع الحر

Mendel's Law of Independent Assortment

لقد وضع مندل قانونه للتوزيع الحر من خلال دراساته المتضمنة التضريب crosses بين زوجين من الجينات. حيث أوضح بأنه عند التعامل مع اليل واحد او اثنين أو ثلاثة أو أكثر فإن كل واحد منهم يعمل بصورة مستقلة عن بقية الأليلات، وإن هذه الأليلات لا تتغير عند انتقالها من جيل لآخر. وينطبق قانون مندل إذا كانت الجينات قيد الدراسة واقعة على كروموسومات مختلفة كما حصل في دراسات مندل. لذا فإن مندل كان دائما يحصل على نسبة ثنائية الهجين ٩: ٣: ٣: ١. وقد سجلت الدراسات اللاحقة نسباً أخرى للتضريبات الثنائية الهجين المجين منائية المجين تنائية أخرى لنسب ثنائية تكون فيها الجينات واقعة على الكروموسوم نفسه. اعط أمثلة أخرى لنسب ثنائية

الهجين (أي ٧:٩) والحالات التي يتم الحصول فيها على هذه النسب (أي الارتباط (linkage).

۱ - في الدروسوفيلا Drosophila:

يقع الجين المسؤول عن لون الجسم الأسود e) ebony body color) على الكروموسوم الثالث، أما الجين المسؤول عن الجنحة الأثرية vestigial wings) فيقع على الكروموسوم الثاني. ويجب عمل تضريبات (تلقيحات) متبادلة crosses من هذه الأصول وكما يأتى:

ملاحظة: يجب استعمال الإناث العذارى virgin females في هذه التضريبات. لماذا؟

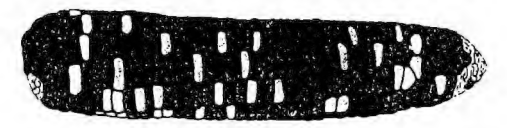
بعد مرور ما يقارب من ثمانية أيام تخلص من الآباء الأصلية. وبعد ظهور أفراد الجيل الأول سجل أعدادها وحدد الصفات التي ظهرت فيها. سجل النتائج في الجدول – ٣١ أو الجدول – ٣٢. ماذا تتوقع أن يكون النمط المظهري والوراثي للجيل الأول.

اعمل تزاوج لذكور وإناث الجيل الأول في قنينة جديدة. وبعد مرور ثمانية أيام تخلص من جميع أفراد الجيل الأول. وعند ظهور أفراد الجيل الثاني سجل أعدادها وحدد أعداد الصفات المدروسة ونسبها. سجل هذه المعلومات في الجدول - ٣١ الله الجدول - ٣٢ بالمعلومات المناسبة وإعمل اختبار مربع - كاي لتحديد فيما إذا كانت النتائج التجريبية تتفق مع ما توقعت الحصول عليه نظرياً.

٢ – في الذرة:

سيعطيك المدروس كل طالب بذور الجيل الثاني من الـذرة المـأخوذة مـن كـوز

الذرة (عرنوص الذرة) ear of corn الموضح في الشكل- ٧٠. حدد الأنماط المظهرية الأربعة التي تم التعبير عنها. احسب عدد البذور أو الحبوب kernels الممثلة بكل نمط مظهري ثم التعبير عنه. مظهري ثم سجلها. إستعمل الرموز المناسبة التي تمثل كل نمط مظهري تم التعبير عنه.



شكل- ٧٠: عرنوص (كوز) الذرة والذي يمثل dihybrid cross حيث أن النسبة هي ١:٣:٣:٩ تعكس وجود الجينات على مختلف الكروموسومات

النمط المظهري	الأليل

ما هي الصفات المتنحية recessive؟

ما هي الصفات السائدة dominant?

ما هو النمط المظهري والوراثي لأفراد الجيل الأول؟

حدد النمط المظهري والوراثي للآباء الأصلين متماثلي الزيجات original P₁ homozygous parents

اكمل الجدول – ٣٤ واعمل تحليل مربع – كاي لتحديد فيما إذا كانت النتائج التجريبية تتماشى مع ما تتوقع الحصول عليه في هذا التضريب أو التلقيح الثنائي الهجين dihybrid cross.

الجدول- ٣١: التضريبات ثنائية الهجين في الدروسوفيلا

X		
P) الذكر (P _i)	الأنثى (١	اسم الطالب
يخ فصل الآباء	ـــــــ تار	تاريخ تزواج الآباء
ط المظهري لذكور الجيل الأول ـــــــــــــــــــــــــــــــــــ	ل النم	النمط المظهري لإناث الجيل الأو ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
ل تاريخ تزواج الجيل الأول	ر الجيل الأو	أنثى الجيل الأول ذك
		تاريخ فصل الجيل الأول
إناث الجيل الثاني	1	ذكور الجيل الثاني
لأنماط المظهرية للجيل الثاني العدد	العدد ا	الأنماط المظهرية للجيل الثاني
المجموع =		المجموع =
الأنثى	الذك	
		النمط الوراثي للآباء
		النمط الوراثي للجيل الأول _
		النمط الوراثي للجيل الثاني _
		-

الجدول- ٣٢: التضريبات ثنائية الهجين في الدروسوفيلا (التضريب المتبادل أو العكسي)

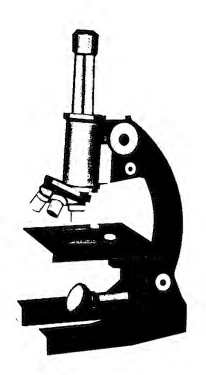
X	
(P ₁) الذكر (P ₁)	اسم الطالب الأنثى (
ناريخ فصل الآباء	تاريخ تزواج الآباء ت
نمط المظهري لذكور الجيل الأول ـــــــــــــــــــــــــــــــــــ	النمط المظهري لإناث الجيل الأول الن X
رول تاريخ تزواج الجيل الأول الأول	أنثى الجيل الأول ذكر الجيل ال
ـ تاريخ فحص الجيل الأول ـــــــــــــــــــــــــــــــــــ	تاريخ فصل الجيل الأول ـــــــــــــــــــــــــــــــــــ
إناث الجيل الثاني	ذكور الجيل الثاني
الأنماط المظهرية للجيل الثاني العدد	الأنماط المظهرية للجيل الثاني العدد
المجموع =	المجموع =
ذكر الأنثى	Ül
	النمط الوراثي للآباء
	النمط الوراثي للجيل الأول
	النمط الوراثي للجيل الثاني

الجدول- ٣٣: نتائج تحليل مربع- كاي للتضريب ثنائي الهجين في الدروسوفيلا

(اللاحظ – التوقع) التوقع	(اللاحظ - المتوقع)	الملاحظ- المتوقع	المتوقع	اللاحظ	النمط الوراثي	النمط المظهري
	. 					
						المجموع
					:	الاستنتاج

الجدول- ٣٤: نتائج تحليل مربع- كاي للتضريب ثنائي الهجين في الذرة

(اللاحظ - التوقع) التوقع	(الملاحظ – المتوقع)	الملاحظ- المتوقع	المتوقع	الملاحظ	النمط الوراثي	النمط لظهري
		-				
	-					لمجموع



المختبر الحادي عشر

الأساس الكروموسومي للوراثــة Chromosomal Basis of Heredity

أن من إحدى الخصائص البارزة للكائنات الحية هي قابليتها على نقل الصفات الوراثية hereditary charecteristics من جيل لآخر. ولم يتم التعرف على الأساس الفيزياوي لعملية النقل هذه لغاية أوائل القرن العشرين عند وضع الأساس الكروموسومي للوراثة. ففي عام ١٩٠٣ أشار والتر ساتون Walter S.Sutton في أثناء دراسته لتحديد الجنس في الحشرات إلى أن الكروموسومات هي التي تحمل العوامل الوراثية وتنقلها من الآباء إلى الذرية offspring. وقد أكد على الحقيقة القائلة بأن كل خلية في الحالة الثنائية diploid condition تحتوي على مجموعتين من الكروموسومات المتماثلة مظهرياً، وفي أثناء عملية الانقسام الاختزالي وعند تكوين الأمشاج gametes يستلم كل مشيج نصف عدد الكروموسومات (العدد الأحادي haploid) المتماثلة. وفضلاً عن ذلك فقد أوضح أيضاً بأن عدد العوامل الوراثية يتجاوز بكثير عدد الكروموسومات وعليه لابد من وجود عوامل وراثية مختلفة (الجينات genes) مرتبطة بكل كروموسوم. ومع أن ساتون لم يثبت الأساس الكروموسومي للوراثة إلا أن أحد أساتذته أدمونـد ولسـون Edmund B. Wilson قـد أوضـح في عـام ١٩٠٥ دور الكروموسومات في الوراثة من خلال دراسته على طبيعة تحديد الجنس sex determination في الحشرات. حيث لاحظ بأن خلايا إناث الحشرات تحتوي على زوج من الكروموسومات X، بينما تحتوي خلايا الذكور على كروموسوم X واحـد فقط. علاوة على ذلك ففي بعض الأنواع (بضمنها الإنسان) تحتوي الأمشاج الذكرية على كروموسوم غير موجود في الإناث يدعى الكروموسوم ٧. وبينما تحتوى كل بيضة على كروموسوم X واحد فإن نصف عدد النطف الذكرية يحتوى على الكروموسوم X ويحتوى النصف الآخر على الكروموسوم Y. لذا يـوْدى إخصاب البيضة بنطفة تحمل الكروموسوم X إلى تكوين بيضة مخصبة تحتوي على کروموسوميX.

وتتطور هذه البيضة المخصبة إلى أنثى، بينما يؤدي إخصاب البيضة بنطفة تحمل كروموسوم Y إلى تكوين ذكر. وقد أوضحت الدراسات اللاحقة الأساس الكروموسومي نفسه لتحديد الجنس في معظم الكائنات الحية المتكاثرة جنسياً.

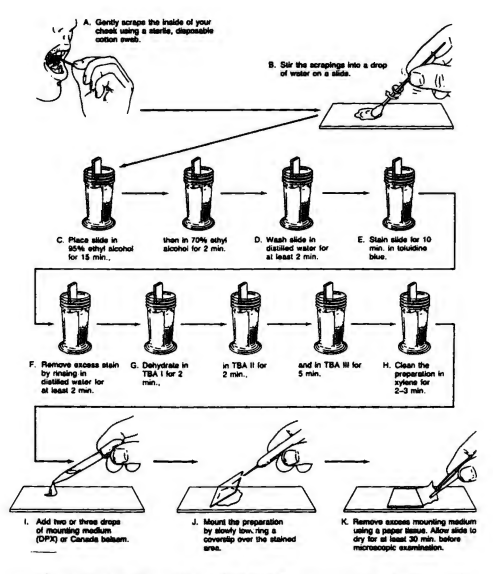
أ- كروماتين الجنس في الإنسان Human Sex Chromatin:

لاحظ موري بار murray L.Barr في عام ١٩٥٩ أن هناك إختلافاً مظهريا بين نوى خلايا الذكر والأنثى التي لا تمر بعملية الانقسام الاعتيادي. إذ لاحظ وجود جسم صغير قرب النوية في خلايا إناث القطط بالمقارنة مع خلايا ذكور القطط. وقد لوحظ هذا التمايز الجنسي sexual differntiation في العديد من الشديات الأخرى وبضمنها الإنسان.

وقد أوضحت التقنيات الصبغية الخصائص الكيمياوية لهذا الجسم الصغير والتي تماثل الخصائص الكيمياوية للكروموسومات، ويدعى هذا التركيب في الوقت الحاضر بكروماتين الجنس sex chromatin أو جسم بار barr body. يمثل جسم بار أحد كروموسومي X في خلايا الأنثى. فعندما تكون الخلية في الطور البيني interphase الإنقسام الأعتيادي فإن مادة أحدى كروموسومي X تكون بشكل غير ملتف الإنقسام الأعتيادي فإن مادة أحدى كروموسومي X تكون بشكل غير ملتف يبقى بشكل ملتف ويصطبغ بشدة وبذلك تكون غير مرثية. أما كروموسوم X الآخر فإن يبقى بشكل ملتف ويصطبغ بشدة وبذلك يمكن تمييزه بشكل جسم بار. وفي الإنسان ترتبط اجسام بار بالجزء الداخلي من الغشاء النووي لخلايا الإناث.

أما نوى خلايا الذكور فتكون خالية من أجسام بار. لذا فإن أجسام بار تمثل وسيلة للتمييز بين خلايا الذكر وخلايا الأنشى عندما تكون الكروموسومات غير مرئية. ونظراً لإكتشاف جسم بار فقد بات الآن ممكناً تشخيص جنس الطفل غير المولود في مراحله المبكرة من خلال إستعمال تقنية amniocentesis ففي هذه العملية يتم سحب كمية قليلة من السائل الأمنيوتي amniotic fluid والخلايا الجنينية الطافية في الأشهر المبكرة من الحمل. بعدها يتم فحص الخلايا الموجودة في السائل للاحظة وجود أجسام بار لتحديد جنس الطفل.

وفي هذا الجزء من المختبر سيقوم كل طالب بتهيئة مسحة فمية buccal smear للخلايا من الجزء الداخلي لفمك. وبإستعمال الطريقة الموضحة في الشكل-٧١. حدد وجود (أو غياب) جسم بار في هذه الخلايا.



شكل- ٧١: طريقة إثبات وجود Barr bodies في الخلايا الطلائية لبطانة فم الإنسان

حدد موقع الخلايا تحت عدسة القوة الصغرى للمجهر المركب. ضع قطرة من الزيت على غطاء الشريحة مباشرة تحت العدسة الشيئية للقوة الصغرى شم حول العدسة إلى العدسة الشيئية الزيتية وافحص المستحضر. ويجب أن تصطبغ النواة باللون الأزرق الشاحب pale blue . أما جسم بار فسوف يظهر بشكل جسم أزرق مسود blue-black قرب الغشاء النووي. إفحص ٥٠ خلية ثم إحسب عدد الخلايا

المحتوية على جسم بار. لاتحسب الخلايا التي تظهر بشكل غير طبيعي abnormal (كالخلايا المنكمشة والمطوية والمتكسرة والضعيفة)، أو تلك المصطفة فوق بعضها. لا يقلق الطالب إذا كان ذكراً ووجد أجسام بار في خلاياه، إذ أن ما يقارب ٢٪ من جميع خلايا الذكر تحتوي بشكل طبيعي على كروماتين الجنس. سجل نتائجك ونتائج بقية الطلبة في الصف في الجدول — ٣٥.

الجدول – ٣٥: النسبة المئوية لأجسام بار في خلايا الخد

مدى الصف	معدل الصف	الخلايا الخاصة بك	الجنس
			ذكر
			أنثى

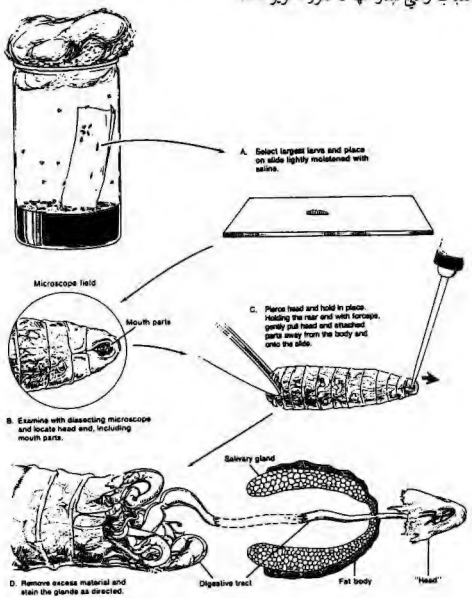
ب- الشكل الظهري للكروموسوم Chromosome Morphology:

١- كروموسومات الغدة اللعابية في الدروسوفيلا

يمكن دراسة الشكل المظهري للكروموسومات من خلال الكروموسومات الكبيرة لخلايا الغدة اللعابية في الدروسوفيلا وبقية الذباب. وبالرغم من التخصص العالي لخلايا الغدة اللعابية هذه إلا أنها تشابه معظم الخلايا الأخرى من حيث المكونات النيوكليوتيدية nucleotide components الرئيسة الموجودة فيها. وان خلايا الغدة هذه لا تشابه العديد من الخلايا الأخرى من حيث أنها أول أصل للغدة first يتكون في الجنين.

وأن الخلايا المكونة للغدة لا تنقسم. لذا فإن الغدة اللعابية لليرقة للمعادة المعابية المحتوي على عدد ثابت من الخلايا قبل فقس البيضة ولغاية انحلال الغدة في أثناء تكوين طور العذراء puparium. وتنمو الغدة من خلال تضخم خلاياها، إذ حالما تتضخم الخلية تتضخم النواة وكروموسوماتها أيضاً. وتصل الكروموسومات إلى أقصى حجم لها قبل تكوين العذراء pupation. وأن الوظيفة المهمة لهذه الغدد اللعابية هي

إفراز مادة تستعمل في نسيج الشرنقة cocoon أو لاتصال العذراء على الوسط الموجودة عليه. كما وتفرز الغدد اللعابية أيضاً الأنزيمات الهضمية digestive enzymes في أثناء تناول الغذاء لغرض نمو البرقة، وتكون هذه الغدد نامية بشكل جيد في بعض يرقات الذباب والتي تبدو أنها لا تفرز الحرير silk.



شكل- ٧٢: طريقة إزالة الغدة اللعابية ليرقات ذبابة الفاكهة (الدروسوفيلا)



شكل- ٧٣: الكروموسومات الموجودة في الغدة اللعابية في Sciara coprophila حيث يمكن ملاحظة differentiation الطولي

لا يقتصر وجود هذه الكروموسومات الكبيرة متعددة الخيوط polytene على خلايا الغدة اللعابية فقط بل إنها توجد أيضاً في خلايا بطانة الأسعاء gut epithelium وفي أنيبيات مالبيجي Malpighian tubles لليرقة وفي الوسادات القدمية foot pads للذباب البالغ.

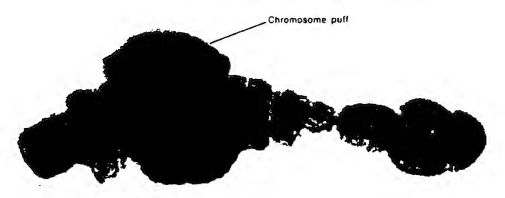
وسيتم في هذا الجزء من المختبر دراسة الشكل المظهري لكروموسـومات الغـدة المعابية ليرقة ذبابة الفاكهة Drosophila melonogaster.

١- افحص مزرعة الدروسوفيلا culture وحدد مواقع اليرقات، واختر أكبرها حجماً وأبطأها حركة. وتفضل اليرقة الزاحفة إلى أعلة قنينة المزرعة. وباستعمال الملقط saline solution ضع اليرقة على شريحة زجاجية مرطبة بمحلول ملحي stereoscopic microscope ولاحظ ثم افحصها باستعمال الجهر الستيريوسكوبي stereoscopic microscope ولاحظ

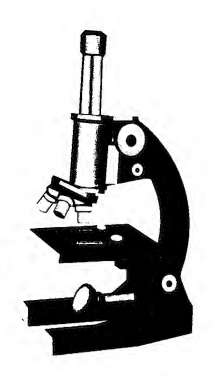
- النهاية الرأسية المدببة المحتوية على أجزاء الفم السوداء black mouth parts وللحصول على الغدد اللعابية لابد من فصل النهاية الرأسية عن بقية الجسم. (الشكل- ٧٢).
- ٢- باستعمال إبرة دقيقة اثقب الرأس عند نهايته الأمامية قدر الإمكان وستلاحظ
 بأن البرقة تلتوي لذا يجب عليك تكرار المحاولة عدة مرات قبل أن تنجح بإنجاز
 العملية.
- ٣- بعد تثبيت الرأس امسك النهاية الخلفية بملقط حاد النهايتين ثم بحركة سريعة عند النهاية الأمامية شد اليرقة لحين تمـزق أجـزاء الفـم وانسـحابها على الشـريحة الزجاجية الرطبة. وتتم هذه العملية تحت الجهر الستيريوسكوبي (التشريحي).
- ٤- عند انسحاب الغدد اللعابية ستنسحب معها أجزاء من القناة الهضمية والأجسام الدهنية saline إلى الشريحة. وتخلص الدهنية saline إلى الشريحة. وتخلص من القناة الهضمية وبقية الأجزاء الأخرى باستعمال شفرة حلاقة scalpel والإبقاء على الغدد اللعابية على الشريحة.
- ٥- أصبحت الآن الغدد اللعابية مهيأة لعملية التصبيغ. تخليص من المحلول الملحي الزائد باستعمال ورق ترشيح. ولا تحاول تماس ورقة الترشيح مع الغدد اللعابية خوفاً من التصاقها بالورقة. أضف إلى الغدد اللعابية قطرة من صبغة الأسيتو- أورسن aceto- orcein stain.
- 7- بعد ٥ دقائق من إضافة الصبغة، ضع غطاء الشريحة على الغدد. ثم ضع قطعة صغيرة من الورق النشاف على غطاء الشريحة مع الضغط بإصبع الإبهام لسحق أو هرس squash الغدد. افحص المستحضر تحت المجهر المركب. فإذا تمت عملية الهرس بشكل جيد فإن خلايا الغدة ستنفصل عن بعضها بحيث يمكنك ملاحظة النوى في معظم الخلايا.
- ٧- عند اصطباغ المستحضر بشكل جيد يمكنك ملاحظة الحزم الشريطية banding على طول الكروموسومات.

ا - نفخة الكروموسوم Chromosome Puffs

إن دراسة الكروموسومات في الذبابة Chironomus يوضح بأن الكروموسومات منتفخة وهي تظهر أثناء النمو حيث يعتقد أنها تتولد من فعالية الجينات أثنا النمو. وقد لاحظ الباحثون بأن الهرمونات ذات العلاقة بانسلاخ الحشرات تسبب انتفاخ الكروموسومات puffing (على الأستاذ توفير سلايد يوضح الكروموسوم المنتفخ لدراسته من قبل الطلاب في المختبر (شكل- ٧٤).



شكل- ٧٤: الكروموسومات العملاقة في الغدد اللعابية لذبابة Chironomus



المختبر الثاني عشر

وراثمة الإنسان

Human Genetics

تتحدد الصفات الخاصة بالفرد سواء كان نباتاً أو حيواناً بعد الإخصاب fertilization عند اتحاد الكروموسومات الذكرية والأنثوية التي تحملها الأمشاج gametes . وتحمل هذه الكروموسومات الجينات التي تحدد الصفات المختلفة التي يتم التعبير عنها بواسطة الكائن الحي. وفي هذا الجزء من المختبر سيقوم كل طالب بدراسة توارث inheritance عدد من الصفات المظهرية (مثل طي اللسان ongue) ولفة أو ثنية الشعر hair whorl ولون الشعر hair color) والصفات الفسلجية (مثل استجابات تذوق PTC وبنزوات الصوديوم) وكذلك مجاميع الدم في الإنسان.

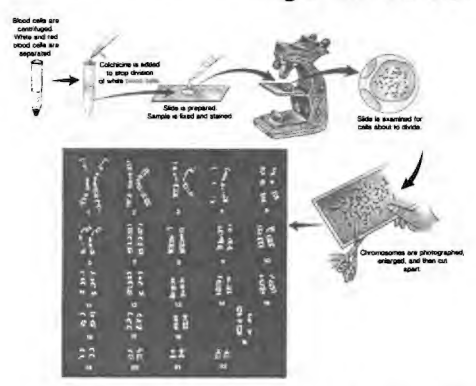
أ- توارث الصفات المظهرية

Inheritance of Morphological Characteristics

۱ - طي اللسان Tongue Rolling:

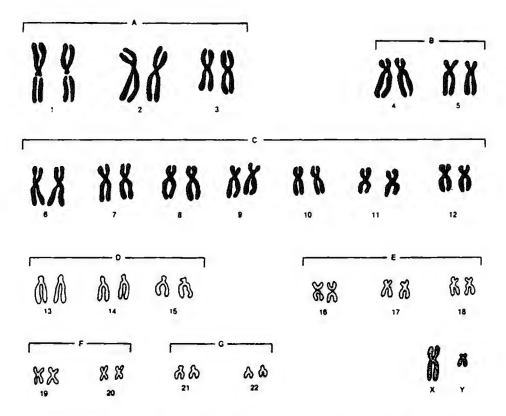
يمكن للعديد من الأشخاص طي الحافات الجانبية للسان بحيث تتقارب حافات اللسان من بعضهما في طرف اللسان (الشكل-٨٠). سجل الملاحظات حول قدرة بعض الطلبة على طي اللسان كما في الجدول-٣٦. ثم ثبت المعلومات حول الشعب الأخرى في الصف وحدّ النسب المثوية للطلبة الذين يمكنهم طي اللسان rollers والذين لا يمكنهم طي اللسان nonrollers. وإن هذه النسب المثوية لا تشير إلى فيما إذا كانت القابلية على طي اللسان متوارثة أم لا، وإذا كانت متوارثة فهل إن الجين المسؤول عنها هو جين سائد dominant أو متنحي recessive. ولغرض معرفة ذلك حدّ عدد أفراد عائلتك الذين لديهم هذه الصفة وسجل ملاحظاتك في الشكل ٧٨ من خلال وضع علامة (+) في الدائرة أو المربع للإشارة إلى الذين يمكنهم طي اللسان وعلامة (-) للإشارة إلى الذين لا يمكنهم طي اللسان. ولغرض مساعدتك في تحديد فيما إذا كانت هذه الصفة متوارثة استعمل الحرف T للإشارة إلى الصفة المتوارثة إذا السائدة (صفة طي اللسان goling)، والحرف t للإشارة إلى أن هذه الصفة المتوارثة إذا كانت متنحية فإن الأليلين قد يوجدان بحالة متماثلة الزيجات homozygous الموسود المنات هان الأليلين قد يوجدان بحالة متماثلة الزيجات homozygous المسائدة المتوارثة إذا كانت

(TT) أو مختلفة الزيجات Tt) heterozygous). ومن خلال التعرف على الأقارب siblings والأباء parents والأجداد يمكن تحديد فيما إذا كانت الصفة متماثلة الزيجات أو tt أو Tt أو Tt أو Tt أو tt أو كل فرد من أفراد العائلة ؟ وضح ذلك.



شكل - ٧٥: تحضيرات وتقنيات مختبرية من أجل دراسة شكل وطبيعة كروموسومات الإنسان human karyotype. وإن استعمال صبغة خاصة توضح ظهور أحزمة على الكروموسومات. إن هذه الأحزمة bands تساعد الباحثين على تشخيص وتحليل الكروموسومات

لمساعدتك في تحديد طريقة التوارث لا بد من الضروري التعرف على تــوارث لون الشعر في الإنسان. إذ من الممكن على سبيل المثال لأبوين لا يمتلكان شعراً أحمراً من إنجاب طفلاً بشعر أحمر، إلا إنه من ناحية أخرى لا يمكن لأبــوين ذوا شــعر أحمر من إنجاب طفل لا يمتلك شعراً أحمراً.



شكل- ٧٦: مجموعة كروموسومات الإنسان (الرجل) الطبيعي karyotype.

على ضوء المعلومات التي حصلت عليها حول انتقال لون الشعر هـل أن صفة طي اللسان تتوارث بشكل جين سائد أو متنحى ؟.

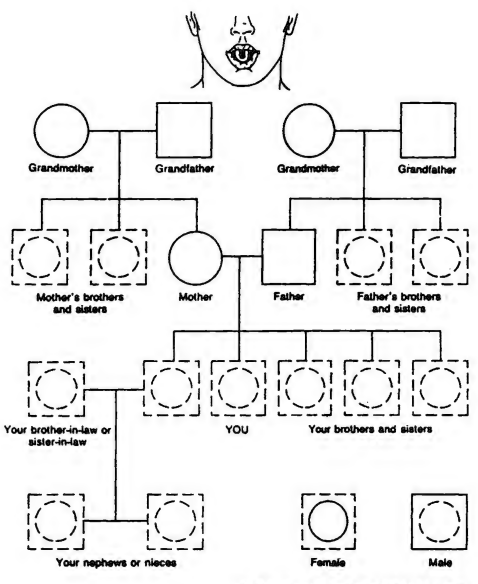
اً- لفة أو ثنية الشعر Hair Whorl

توجد لفة الشعر في الجزء البعيد من قمة الرأس، وقد تكون باتجاه عقرب الساعة أو بعكسه. حدد اتجاه لفة الشعر لزملائك في الصف وسجل المعلومات في الجدول-٣٧. سجل المعلومات الخاصة ببقية الشعب. وحدد اتجاه لفة الشعر السائد من خلال المعلومات المسجلة.



شكل- ٧٧: الصفات الموروثة الشائعة عند الإنسان

أ- نمو الشعر بخط مستقيم continuous hairline. ب- نمو الشعر بشكل ٧ والذي هو سائد على الحالة الأولى وتدعى حالة نمو الشعر بشكل ٧ حالة محالة الأولى وتدعى حالة نمو الشعر بشكل ٧ حالة الأصابع الطويلة هي متنحية تجاه حالة الأصابع القصيرة كما هو في الشكل (د). (هـ) فص الأذن الملتحم مع الخد هي حالة متنحية من حالة فص الأذن غير الملتحم مع الخد في الشكل (و). وإن (ح) الوجه الخالي من النمش هي حالة متنحية تجاه حالة الوجه الحاوي على النمش freckles كما في (ط).



*Fill in circles for females, squares for males.

شكل - ٧٨: وراثة طي اللسان ٧٨-

الجدول - ٣٦: تحليل القابلية على طي اللسان

النسبة المئوية للذين لا يمكنهم طي اللسان	النسبة المئوية للذين يمكنهم طي اللسان	عدد الذين لا يمكنهم طي اللسان	عدد الذين يمكنهم طي اللسان	عدد الطلبة في الصف	رقم الشعبة في الصف
					١
					r
					٣
					٤
					۵
					1
					٧
					٨
					٩
					1.
					11
			1		۱۲
					١٣
					15
					10

"- نقطة أذن دارون Darwin's Ear Point.

إن وجود نقطة واضحة على الحافة الخارجية للأذن يتم توارثها بشكل صفة سائدة (الشكل-٧٩). ويكون هذا الجين السائد نادراً في المجتمع البشري ويُظهر تغايراً في طريقة التعبير عنه. فعلى سبيل المثال يمتلك بعض الأفراد نقطة دارون في أذن واحدة فقط. فضلاً عن ذلك فإن هناك بعض الأشخاص الذين يُظهرون الجين

المتنحي ينقلون الجين السائد. اطلب من زميلك التعرف على هذه الصفة في أذنيك. ما هي النسبة المئوية للطلبة الذين لديهم هذه الصفة؟.

الجدول – ٣٧: تحليل لفة أو ثنية الشعر في الإنسان

النسبة المئوية للفة الشعر بالجّاه عقرب الساعة	النسبة المئوية للفة الشعر باجّاه عقرب الساعة	العدد في حالة كون لفة الشعر عكس عقرب الساعة	العدد في حالة كون لفة الشعر باجاه عقرب الساعة	عدد الطلبة في الصف	رقم الشعبة في الصف
					1
					ſ
					٣
					٤
					۵
					1
					٧
					٨
					٩
					1 -
					11
					15
					۱۳
					12
					10

٤- حافة ويدو البارزة Widow's Peak

تمثل حافة ويدو البارزة حدود الشعر الأمامية الممتدة في وسط الجبهة في الأفراد (الشكل – ٧٩). لاحظ حدود شعرك وحدود شعر زملائك. هل تبدو هذه الصفة سائدة أم متنحية.

٥- انطواء اللسان للخلف Tongue Folding

إن القابلية على طوي اللسان نحو الخلف دون ضغطه على الأسنان العليا (الشكل - ٧٩) تعد من الحالات النادرة جداً، وتحدث في المجتمع البشري بتكرار يتراوح أقل من مرة واحدة لكل ألف فرد. ويتم توارث هذه الصفة بشكل صفة سائدة. ما هي النسبة المئوية للطلبة في الصف الذين لديهم هذه الصفة.

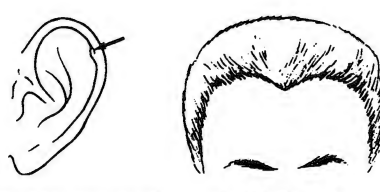
آ- فرط انبساط المفصل البعيد للإبهام Hyperextension of the Distal Thumb Joint

عندما تكون هذه الصفة المتنحية متماثلة الزيجات في الأفراد فإن هـؤلاء الأفراد عكنهم ثني القطعة البعيدة من الإبهام إلى الخلف بحيث تتكون زاوية مقدارها ٦٠ درجة بين محوري قطعتي الإبهام القريبة proximal segment والبعيدة distal segment (الشكل-٧٩). لاحظ هذه الصفة في إبهامك وإبهام بقية الطلبة في الصف وحدد النسبة المئوية لهذه الصفة.

ب- توارث صفة فسلجية

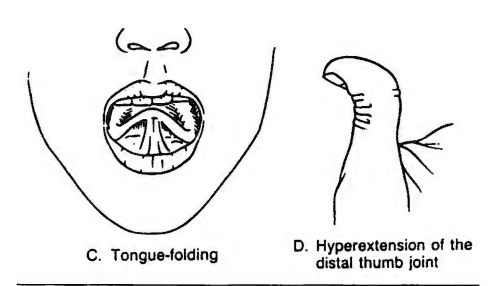
Inheritance of a Physiological Characteristic

تحدير: إذا كان لـديك حساسية غذائية معينة يفضل عـدم الاشــتراك في اختبــاري التذوق الآتيين.



A. Darwin's ear point (arrow)

B. Widow's peak



شكل – ٧٩: وراثة صفات موروفولوجية في الإنسان

١- القابلية على تذوق الفنيل ثايوكارباميد:

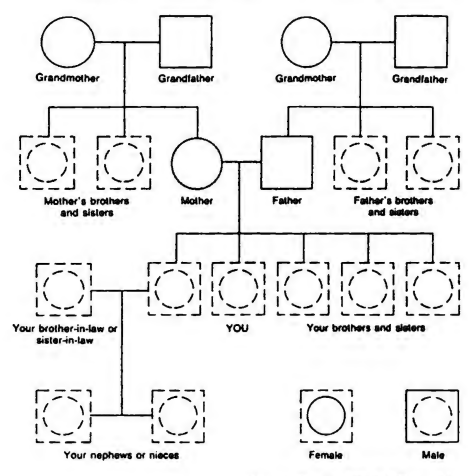
سيزودك المدرس بقطعة من الورق المعاملة بالمادة الكيمياوية الفنيل ثايوكارباميد phenylthiocarbamide المعروفة بـ PTC. ويشعر بعض الأشخاص عند مضغ قطعة الورق هذه بطعم مر bitter taste، بينما تكون هذه القطعة الورقية عديمة الطعم لأشخاص آخرين. كما وأن هناك تغاير في تذوق مادة PTC بين المر والحلو في حالة الأشخاص الذين يتذوقون هذه المادة. هل أنت من الأشخاص الذواقين taster أو

غير الذواقين nontaster لهذه المادة. سجل نتائج تذوق الطلبة لهذه المادة في صفك وبقية الصفوف في الجدول-٣٨.

Trait	Dominant Phenotype	Recessive Phenotype
Ear lobes	Free	Attached
Pigment distibution	Freckles	No Freckles
Hairline	Widow's peak	Straight
Little finger	Bent	Straight
Tongue roller	Yes	No No

شكل – ٨٠: بعض الصفات الوراثية السائدة (dominant phenotype) والمتنحية recessive phenotype

لتحديد طبيعة توارث تذوق مادة PTC فإن المدرس سيعطيك عدة أشرطة من ورق PTC لأخذها إلى البيت للحصول على معلومات حول العائلة لكي تستطيع إكمال الشكل-٨١. استعمل الإشارة (+) للدلالة على الذواقين والإشارة (-) للدلالة على غير الذواقين. ومن خلال استعمال الحرف T للصفة السائدة والحرف t للصفة المتنحية حدد الأنماط الوراثية genotypes (TT أو Tt أو tt أو tt) لكل فرد تم اختياره في الشكل-٨١. وعلى أساس المعلومات التي حصلت عليها حدد فيما إذا كانت القابلية على تذوق مادة PTC تُنقل بشكل جين سائد أو متنحى.



*Fill in circles for females, squares for males.

شكل - ٨١. وراثة القابلية عند الإنسان لتذوق مادة PTC

الجدول - ٣٨: تحليل الحساسية لتذوق مادة PTC

النسبة المئوية لغير الذواقين	النسبة المئوية للذواقين	عدد غير الذواقين	عدد الذواقين	عدد الطلبة	رقم الشعبة في الصف
					1
-					r
					٣
					£
			-		٥
					1
					٧
					٨
					٩
					1.
					11
					15
					١٣
					15
					10

١- القابلية على تذوق بنزوات الصوديوم

تعد بنزوات الصوديوم sodium benzoate من المواد الأخرى التي يشعر بطعمها بعض الأفراد ولا يشعر بطعمها آخرون. وتستعمل هذه المادة في بعض الحالات بتركيز ١,٠٪ كمادة حافظة للأغذية. ونظراً لوجود خلاف حول التأثيرات الضارة لهذه المادة على الصحة فإن هناك تبايناً واسعاً حول القوانين الخاصة باستعمال أملاح البنزوات benzoate. إذ أن هناك بعض الولايات في أمريكا تمنع استعمال هذه المادة؟

بينما تضع الولايات الأخرى قيوداً صارمة حول استخدامها. وهناك ولايات أخرى لها قوانين تسمح باستعمال البنزوات كمواد حافظة للأغذية.

سيزودك المدرس بقطعة ورقية معاملة ببنزوات الصوديوم لغرض مضغها وتحديد طعم هذه المادة (مالحاً أو حلواً أو حامضياً أو مراً أو عديم الطعم).

ما هي النسبة المئوية لطلبة صفك الذواقين وغير الذواقين ؟ ومن بين الـذواقين لمادة بنزوات الصوديوم حدد الطَعَم الأكثر والأقل شيوعاً.

جـ- توارث مجاميع الدم في الإنسان

Inheritance of Human Blood Groups

لاحظ الدكتور كـارل لاندشـتاينر Karl Landsteiner لأول مـرة في عـام ١٩٠٠ وجود مجاميع دم مختلفة في المجتمع البشري. وقد أدت أبحاثـه إلى تحديـد أربـع مجـاميع رئيسية للدم هي A وB و B.

وتتحدد مجموعة الدم بوجود أو انعدام جزيئات خاصة تدعى بالمتسضدات antigens على سطوح خلايا الدم الحمر وجزيئات أخرى تدعى بالأجسام المضادة antibodies في بلازما الدم.

وتتوارث العوامل المحددة لمجموعة الدم في الشخص. وإن وجود أو انعدام المستضدات A وB هو الذي يحدد مجموعة الدم. إذ أن خلايا الدم الحمر قد تحتوي على المستضد A أو B أو كليهما، أو قد لا تحتوي على المستضدين. ويوضح الشكل- A مذه الاحتمالات.

قد يحتوي الدم على أجسام مضادة تعمل على تكتل أوتـلازن agglutination خلايا الدم الحمر الغريبة عن الدم. ويوضح الجدول-٣٩ توزيع نوعين من الأجسام المضادة (المضاد A مئلة anti - A والمضاد B والمضاد B عند الدم الأربعة. أما الجدول-٤٠ فيظهر النسب المثوية لمجاميع الدم في المجتمع البشري للولايات المتحدة الأمريكية.

الجدول - ٣٩: مجاميع الدم ABO في الإنسان

الجسم المضاد الموجود في بلازما الدم	المتسضد الموجود على سطح الخلية الحمراء	مجموعة الدم
المضاد – B	Α	A
المضاد – A	В	В
	ВеА	AB
المضاد – A والمضاد – B		0

الجدول - • ٤: توزيع مجاميع الدم في المجتمع البشري للولايات المتحدة الأمريكية (٪)

الأمريكان الأصليين	الصينيون	السود	القوقازيون	مجموعة الدم
44	*1	٤٨	٤٥	О
٧٦	**	**	٤١	Α
صفر	74	* 1	١.	В
١	١٣	٤	٤	AB

ولا بد من الإشارة إلى أن البلازما تحتوي على أجسام مضادة لا تعمل على تلازن خلايا الدم الحمر للفرد نفسه. لذا يمكن نقل الدم من شخص إلى آخر في حالة تطابق مجموعتي الدم. وفي حالة نقل خلايا دم حمر غريبة عن الشخص المستلم للدم فإنها ستتفاعل مع الأجسام المضادة الموجودة في دم الشخص المستلم recipient's مؤدية إلى تلازن خلايا الدم الحمر الغريبة.

إن المستضدات المحدِّدة لمجاميع الدم الأربعة هي نتيجة لعملية التعبير عـن ثـلاث

جينات هي 0 و A و B. وإن الجينات السائدة هي A و B. ولا يمكن للتحليل الكيمياوي تمييز النمط الوراثي AA عن AO والنمط الوراثي BB عن BO. لذا تتميز هذه الأنماط الوراثية على أنها أنماط مظهرية phenotypes نوع A و B بالرغم من وجود ستة أنماط وراثية هي OO و OO وباستعمال الأنماط المظهرية للأباء المذكورة في الجدول OO عدد جميع الأنماط الوراثية المحتملة للأباء والأطفال وكذلك جميع الأنماط المؤهرية للأطفال.

د- بعض الخصائص أو الصفات الأخرى المتوارثة

حاول تحديد النمط المظهري والأنماط الوراثية المحتملة الخاصة بىك لكل من الصفات التي سيتم ذكرها في هذا الجمال. ولا بد من الإشارة إلى أن الصفة السائدة الخاصة بسك قسد تكون متماثلة الزيجات homozygous أو مختلفة الزيجات heterozygous. ونظراً لعدم معرفتك ببقية أفراد العائلة فإنك سوف لن تعرف فيما إذا كنت تحمل الأليل المتنحي للجين. وفي هذه الحالة يمكنك استعمال العلامة (-) للإشارة إلى الأليل الثاني غير المعروف (مثلاً XX مقابل-X). ومن ناحية أخرى إذا كنت تمتلك صفة متنحية فإنك سوف تحمل الأليلين المتنحيين . سجل النمط المظهري والأنماط الوراثية المحتملة الخاصة بك للصفات الآتية المذكورة في الجدول-٤٢.

1- الأصابع المتشابكة Interlocking Fingers

عندما يقوم الأشخاص بمشابكة الأصابع مع بعضها فإن عدداً منهم يضع الإبهام الأيسر على قمة الإبهام الأيسن (الصفة السائدة؛ الأليل F)، بينما يعمل الآخرون على وضع الإبهام الأيمن على الإبهام الأيسر (الأليل المتنحي f).

1- الذقن المرصوع Dimpled Chin

تعد رصعة الذقن صفة سائدة (أليل الرصعة هـو D). أما غيابها فيعـد صفة متنحية (الأليل d).

الجدول – ٤١: توارث مجاميع الدم في الإنسان

الأنماط المظهرية للأطفال	الأنماط الوراثية للأطفال		الأنماط ا للأب	المظهرية ژباء	
		الأب	الأم	الأب	الأم
				0	A
				В	A
				0	В
				Α	AB
				В	AB
				0	AB
				0	0

الجدول – ٤٢: صفات أخرى متوارثة

الأنماط الوراثية المحتملة	النمط المظهري	الصفة
		الأصابع المتشابكة
		الذقن المرصوع
		القزحية الملونة
		شعر منتصف الإصبع
		الإصبع الصغير المنحني

٣- القزحية الملونة Pigmented Iris

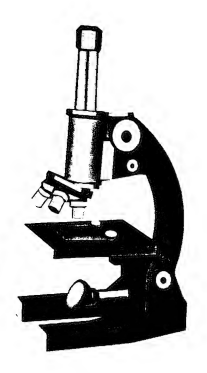
عندما تكون هذه الصفة متنحية (النمط الوراثي pp) لا توجد صبغة في مقدمة العين، وتظهر طبقة زرقاء في ظهر القزحية. لذا تكون العيون زرقاء. أما إذا كان هناك أليل سائد واحد في الأقبل (P) فإن الصبغة في العين ستحجب اللون الأزرق بدرجات متفاوتة اعتماداً على بقية الجينات المنظمة لكمية هذه الصبغة التي تحجب اللون الأزرق. لذا قد يكون لون العين بنياً brown أو بنفسجياً violet أو أخضراً ووهذا يعتمد على كمية هذه الصبغة وكثافتها.

4- شعر منتصف الإصبع Mid – Digit Hair

يمتلك بعض الأفراد شعراً على القطعة (السلامية) الوسطى أو الثانية لإصبع واحد أو أكثر من أصابعهم. ويعود انعدام الشعر الكامل إلى الأليل المتنحي m، أما الصفة السائدة فتعود إلى الأليل M. نظراً لكون الشعر ناعماً جداً في طبيعته لذا تستلزم الحاجة لاستعمال مكبرة زجاجية أو عدسة يدوية لتحديد وجود هذا الشعر أو انعدامه.

٥- الإصبع الصغير المنحني Bent Little Finger

يؤدي الأليل السائد B إلى انحناء المفصل الأخير من الإصبع الصغير نحو الداخل باتجاه الإصبع الرابع. أما وجود الأليل المتنحي b فيؤدي إلى استقامة الإصبع الصغير. ولتحديد فيما إذا كان لديك مثل هذه الصفة دع يدك على المنضدة بشكل مسطح وحاول إرخاء عضلاتك.



المختبر الثالث عشر

التعبير عن فعالية الجين Expression of Gene Activity إن الحقبة الحالية للوراثة الجزيئية وتقنية DNA المتحد ثانية للوراثة الجزيئية وتقنية DNA المتحد ثانية للوراثة الجزيئي technology قد بدأت بصياغة موديل واتسون وكريك حول التركيب الجزيئي للحامض النووي الرايبوزي مزال الأوكسجين DNA. وهناك ثلاث نواحي تجعل DNA مادة غير اعتيادية:

* إن DNA عبارة عن جزيئة كبيرة جداً منتظمة الحجم والصلابة والشكل.

وإن التغيرات الكثيرة المحتملة في التركيب الـداخلي لــ DNA تكسبه التعقيـد اللازم لنقل المعلومات.

* يمكن لـ DNA أن يعمل نسخة مماثلة منه، أي أنه يمكن تناسخ نفسه.

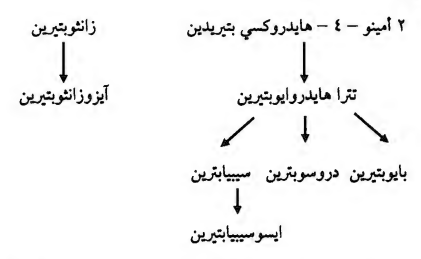
إن المعلومات الموجودة في التركيب الكيمياوي لـ DNA يتم نقلها من النواة إلى السايتوبلازم في الخلايا حقيقية النواة eukaryotes أو إلى بقية أجزاء الخلية في الخلايا بدائية النواة prokaryotes، حيث تستعمل هذه المعلومات في تخليق البروتينات التي تسيطر على سلوك الخلية.

أ- الفصل الكروماتوكرافي لصبغات عين الدروسوفيلا

لقد قدم جورج و. بيدل George W. Beadle وادوارد ل. تاتم . 1981 عام 1981 أدلة تجريبية تعزز من المفهوم القائل بأن الجينات تسيطر على الفعاليات الكيمياوية للخلية من خلال السيطرة على تكوين البروتينات المعروفة بالإنزيمات. وإن الإنزيمات تحفز العديد من التفاعلات الكيمياوية الجارية في الخلايا والتي يتم التعبير عنها فيما بعد في الشكل المظهري للكائن الحي البالغ وفي فسلجته وكيمياء حياتيته وسلوكه.

إن تلوين عين ذبابة الفاكهة المسماة دروسوفيلا ميلانوكاستر Drosophila إن تلوين عين ذبابة الفاكهة المسماة دروسوفيلا ميلانوكاستر هذه الحشرة melanogaster يخضع للسيطرة الوراثية. إذ يرتبط اللون الأحر للعين في هذه الحصطلح بوجود سلسلة من المواد تدعى البتيريدينات pteridines. وقد تم اختيار هذا المصطلح وذلك لأن المواد الأولى في هذه المجمسوعة من المركبات قد تم استخلاصها من

أجنحة الفراشة butterfly wings. ويمكن فصل هذه المركبات بسهولة بواسطة الكروماتوكرافي، وعند النظر إليها تحت الأشعة فوق البنفسجية فإنها تولد أنماطاً فلورسنية متميزة في النوع البري wildtype من الدروسوفيلا (الشكل-٨٢). وتوجد البتيريدينات في العديد من اللافقريات وفي خلايا صبغية معينة في البرمائيات والأسماك وفي النباتات (والتي يمكن أن تسهم فيها بعملية التركيب الضوئي). وإن مسار تخليق البتيريدين غير مفهوم بشكل جيد إلا أنه قد تم التعرف على بعض الخطوات.



إن أنماط البتيريدين pteridine patterns في الذباب ذو الألوان العينية الطافرة mutant eye colors تختلف عن تلك الموجودة في الذباب ذو النوع البري. إذ يلاحظ في هذا النوع من الذباب فقدان بتيريدينات معينة طبيعية من النوع البري، بينما يمكن ملاحظة بتيريدينات أخرى ولكن بكميات كبيرة غير اعتيادية.

لقد تم عزل نوعين من الذباب الطافر mutants الذي يحتوي على عيون بنية حراء باهتة bright red بدلاً من العيون الحمراء المتألقة bright red في الذباب الاعتيادي. وإن الجينين المسؤولين عن هذه الصفة يتواجدان في موقعين في التركيب الجيني أو الوراثي genome للدروسوفيلا. ويقع أحد الجينين المسمى بالشبيه بالأحمر الداكن maroon like على الكروموسوم الأول (كروموسوم الجنس)

(الكروموسوم المتالث (chromosome)، بينما يقع الجين الآخر المسمى بالوردي rosy على الكروموسوم الثالث (chromosome III). وقد أوضح التحليل الأنزيمي أن النوعين للطافرين من اللذباب يفتقدان إنريم اللزانثين دي هايدروجينيز achydrogenase وهو الإنزيم المسؤول عن تحويل ٢ – أمينو – ٤ – هايدروكسي بتيريدين إلى آيزوزانثوبتيرين isoxanthopterin. ونتيجة لنقص هذا الإنزيم يتراكم ٢ – أمينو – ٤ – هايدروكسي بتيريدين في الذباب الطافر، بينما يحتوي الذباب من النوع البري على كمية قليلة من هذه المادة أو قد لا يحتوي عليها، إلا أنه يحتوي على كميات معينة من ايزوزانثوبتيرين. وإن هذا المثال يعزز من الرأي القائل بأن الجينات تحدث تأثيراتها من خلال تأثير الإنزيات.

سيقوم كل طالب في هذه الجزء من المختبر بتحليل البتيريدينات كروماتوكرافياً في ذبابة الفاكهة الطبيعية (النوع البري) ومقارنة النوع البري مع عدة أنواع طافرة mutant ذات عيون ملونة لإثبات أن طفرات العيون الملونة يصاحبها تغيرات في أنماط البتريدين.

- ١- خذ صفيحة كروماتوكرافي الطبقة الرقيقة المحتوية على السيليكا جيل بأبعاد
 ٢٠سم × ٢٠سم وارسم خطاً بقلم الرصاص موازياً لإحدى حافات الصفيحة وبمسافة ٢٥ ملم عن حافة الصفيحة (الشكل-٨٣). امسك الصفيحة من الحافات قدر الإمكان وذلك لأن بصمات الأصابع تؤثر على عملية الفصل.
- ٢- حاول الحصول على ثلاث ذبابات من النوع البري وثلاث من النوع الطافر الموردي rosy وثلاث من النوع الطافر الشبيه بالأحمر الداكن rosy وثلاث من نوع واحد أو أكثر من الأنواع الطافرة الآتية:

Sepia	البني الداكن
Brown	البني
Plum	الأرجواني المزرق الداكن
Scarlet	القرمزي

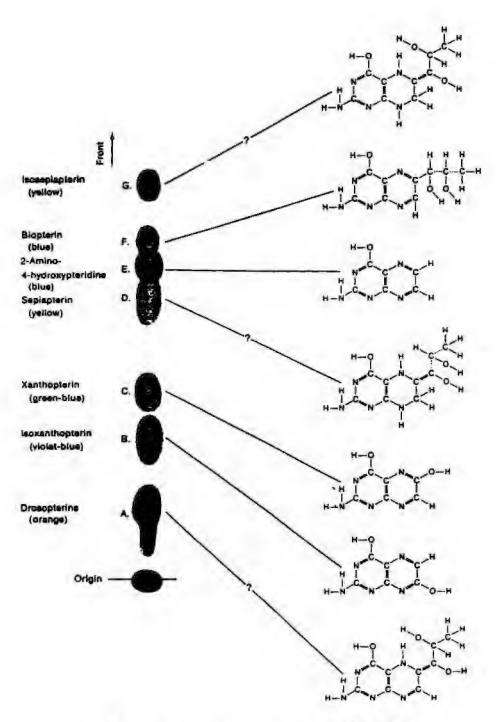
Cinnabar	الأحمر الزاهي
Vermilion	القرمزي
Eosin	الأحمر (الأيوسين)
Apricot	المشمشي
White	الأبيض

ونظراً لوجود اختلافات في البتيريدينات بين الذكور والإناث لـذا لا بـد مـن استعمال ذباب من الجنس نفسه لإجراء التحليلات الآتية. ويمكنـك اختيـار الـذكور البالغة أو الإناث البالغة.

يحتوي النوع البري لذبابة الفاكهة على عيون حمراء داكنة، ويكون لـون الجسـم أسمر مغطى بأهلاب يحتـوي علـى زوج طويـل مـن الأجنحة المستقيمة الـتي تتجاوز نهاية البطن (الشكل-٨٤). ويكون جسم الذكر أصغر نوعما من جسم الأنثى، وتكون بطن الذكر مستديرة ومصبوغة، وتحتوي أرجل الـذكر الأمامية على خصلة من الأهلاب تدعى بمشط الجنس "sex comb". أمـا بطـن الأنثى فتكون مدببة نوعما وتحتوي على العديد من الخطوط الداكنة، وقد تحتوي على خصلة من أهلاب قصيرة.

٣- خدر بالإيثر etherize ثلاث أنواع برية من الذباب وضعها في قنينة تحتوي على ٢٥, ٥ مل من مذيب الكروماتوكرافي. إسحق هذه الذبابات باستعمال قضيب زجاجي لإذابة الصبغات. ومن خلال استعمال أنبوبة شعرية أضف بضع قطرات من مستخلص الذباب إلى السيليكا جيل كما موضح في الشكل-٨٣. أترك البقعة تجف بين إضافة وأخرى. احترس من الإخلال بغطاء السيليكا جيل. وضع العلامات المناسبة على صفيحة السيليكا جيل لكي تساعد في التشخيص. كرر هذه الطريقة لكل نوع طافر من العيون الملونة. ما هي عينة السيطرة الواجب استعمالها ؟.

أضف عينة السيطرة إلى صفيحة كروماتوكرافي الطبقة الرقيقة.



شكل - ٨٢: أنواع جزيئات Pteridines في ذبابة الفاكهة

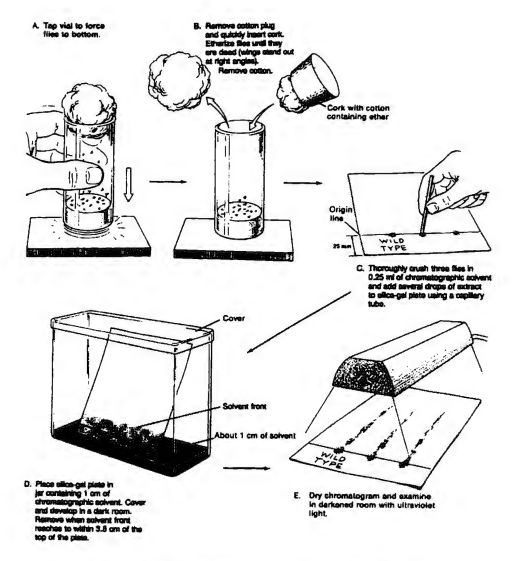
- ٤- أترك البقع بضع دقائق لكي تجف. ثم ضع صفيحة السيليكا جيل في المذيب الموجود في إناء الكروماتوكرافي (الشكل-٨٣). ونظراً لحساسية البتيريدينات للضوء لا بد من إجراء عملية تظهير مخططات الكروماتوكرافي دhromatograms في غرفة مظلمة (أو تغطية إناء الكروماتوكرافي برقاقة معدنية foil).
- ٥- أترك مخطط الكروماتوكرافي لكي يتظهر (يتحمض) develop لغاية وصول المذيب
 إلى مسافة تتراوح ٣,٥ سم من قمة صفيحة الكروماتوكرافي.
- ٦- حاول إخراج الصفيحة من الإناء، وحدد حافة المذيب بقلم رصاص وأترك الصفيحة لكي تجف لبضع دقائق. ثم افحص الصفيحة باستعمال الضوء فوق البنفسجي ultraviolet light ذو الموجات الطويلة (٣٦٠ نانومتر).
- تحدير: لا تنظر مباشرة إلى مصباح الأشعة فوق البنفسجية. البس النظارات الوقائية لحماية عينيك من انعكاسات الأشعة فوق البنفسجية من منضدة المختبر.

V=4 الألوان المتألقة fluorescent colors لمختلف البتيريدينات (الشكل-V=4). حدد كل بقعة باستعمال قلم الرصاص. ويوضح الجدول V=4 البتيريدينات مرتبة تبعاً لطريقة انفصالها على مخطط الكروماتوكرافي في بحيث أن آخر بتيريدين مثبت في القائمة عمثل البتيريدين الموجود في أسفل مخطط الكروماتوكرافي قرب المنشأ. ضع إشارة على البتيريدينات الموجودة في الذباب الذي فحصته من خلال التدقيق في المربعات المذكورة في الجدول V=4. احسب قيم V=4 لكل من البتيريدينات المعزولة في مخطط الكروماتوكرافي ثم سجل هذه القيم في الجدول V=4.

هل تُظهر مخططات الكروماتوكرافي للذباب ذو العيون البنية الداكنة – sepia وجود بتيريدينات بكميات أكبر من تلك الموجودة في النوع السبري ؟ وإذا كانت موجودة فما هي هذه الصبغات ؟.

ما هي البتيريدينات التي لاحظتها أو لاحظها زملائك في ذكور وإنـاث الـذباب الطافر ذو العيون الملونة من النوع الوردي والشبيه بالأحمر الداكن ؟.

اشرح أي اختلافات تمت ملاحظتها.

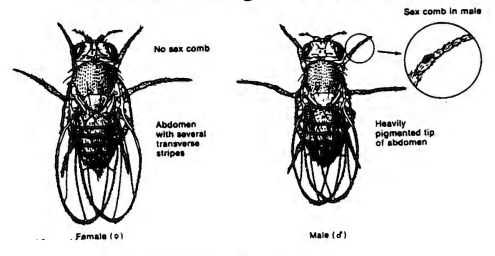


شكل-٨٣: طريقة عزل جزيئات pteridines بالكروماتوغرافيا ناقش طفرات العيون الملونة على أساس السيطرة الوراثية لتخليق الإنـزيم وفعاليته.

إذا سمح الوقت بذلك ومن خلال استعمال هذه التقنية أجب على الأسئلة الآتية:

* هل إن لذكور وإناث الذباب البالغ أنماط البتيريدين نفسه ؟.

- * هل تتغير أنماط تخليق البتيريدين في أثناء تطور الذبابة من البيضة إلى البالغة ؟.
- * هل توجد اختلافات صبغية في الأنواع الطافرة ذات الجسم الملون Pbody color ماثلة لتلك الموجودة في الأنواع الطافرة ذات العيون الملونة ؟.



شكل - ٨٤: ذبابة الفاكهة البالغة Drosophila melanogaster

ب- حث الطفرة بواسطة الضوء فوق البنفسجي

إن القابلية على الطفرة تكون متأصلة في المادة الوراثية لجميع الكائنات الحية والفايروسات. وبالرغم من حدوث الطفرات بشكل تلقائي إلا أنه يمكن زيادة تكرار حدوثها بعدد من العوامل التي تدعى بمولدات الطفرة mutagens. ومن العوامل المستعملة على نطاق واسع لتوليد الطفرة هي الضوء فوق البنفسجي والذي يُحدث تأثيراته الطافرة بصورة جزئية في الأقل من خلال تكسيره للكروموسومات مما يـودي إلى فقدان أجزائها أو إعادة ترتيب أجزائها.

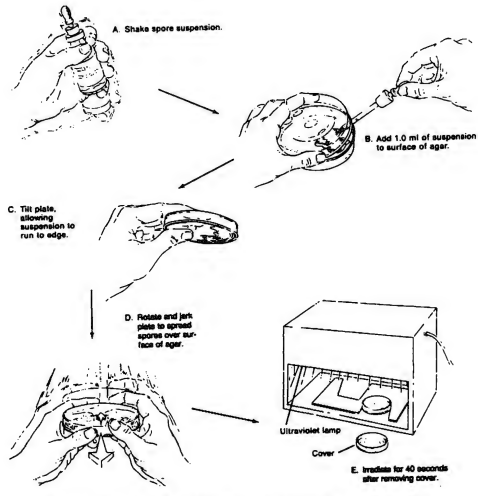
سيتم في هذه التجربة استخدام الأشعة فوق البنفسجية لدراسة معدل الطفرة في فطر البنسيليوم Penicillium المولد للمضاد الحيوي. وسوف تتحدد هذه الدراسة بطفرات يسهل الكشف عنها كالشكل واصطباغ المستعمرة وتأثيرات على معدل النمو (لاحظ الشكل-٨٥).

الجدول – ٤٣: توزيع البتيريدينات في النوع البري في الدروسوفيلا وفي النوع الطافر ذو العيون الملونة

			النر	وع الطا	ير	
البنيريدين (النون)	النوع البري	الوردي	الشبيه بالأحمر الداكن	_		
	الجنس:	الجنس، ـــ	الجنس:	الجنس	للجنس	الجنس:
بوسیبیابتیرین فر)						
وبثيرين (أزرق)						
ينو-٤- هايدروكسي دين (أزرق)						
ببيابتيرين (أصفر)						
ئو بتيرين (أزرق سر)						
سوزانٹوہتیرین (أزرق سجي)						
بسوبتيرينات بالية)						

D. melanogaster في النوع البري من R_{t} المجدول R_{t} عدماب قيم R_{t} المجدول R_{t}

الصبغة	السافة من النشأ إلى مركز البقعة	المسافة من المنشأ إلى حافة المذيب	R _f قیم
الآيسوسيبيابتيرين			
البايوبتيرين			
٢-امينو-٤ هايدروكسي بتيريدين			
السببيابتيرين			
الزانثوبتيرين			
الآيسوزانثوبتيرين			
الدروسوبتيرينات			



شكل - ٨٥: تشعيع سبورات فطر البنسيليوم للأشعة فوق البنفسجية

۱- بالتعاون مع زميلك حاول الحصول على طبقي بتري petri plates يحتويان على درسلت الأكار الغذائي nutrient agar. علم (ضع علامة) أحدهما بالسيطرة والآخر بالأشعة فوق البنفسجية UV ثم ضع اسمك واسم زميلك والتاريخ ورقم الشعبة في المختبر.

٢- أضف ١ مل من معلق سبورات البنسيليوم لكل طبق وكما يأتي:

أ- رج الـدورق المحتـوي علـى السبورات (الأبـواغ) spores بلطـف لتعليــق المحتويات بشكل متجانس.

- ب- أضف ١ مل (٢٠ قطرة) من معلق السبورات (الأبواغ) إلى سطح الأكار في طبق السيطرة. امسك طبق الأكار عند مستوى عينيك، وحاول نشر المعلق في الطبق باتجاه الحافات من خلال ميلان الطبق.
- تحذير: لا تحاول ميلان الطبق كثيراً لتجنب انتشار معلى السبورات (الأبواغ) إلى حافات الطبق.
 - جـ- كرر الخطوتين أ، ب بالنسبة لطبق الأشعة فوق البنفسجية.
- ٣٠ أترك الطبق لفترة ٣٠ ٤٥ دقيقة لكي تستقر السبورات (الأبواغ) على الأكار.
 لا تحاول تحريك الأطباق خلال هذه الفترة.
 - ٤- شعع irradiate طبق الأشعة فوق البنفسجية كما يأتي (الشكل-٨٥).
 - أ- افتح مصباح الأشعة فوق البنفسجية لبضع دقائق قبل التشعيع.
 - ب- ضع الطبق مع غطائه تحت مصباح الأشعة فوق البنفسجية.
- جـ- ارفع الغطاء وعرّض الطبق للأشعة فوق البنفسجية لفترة ٤٠ ثانية. أعـد الغطاء وارفع الطبق من مكانه.
- 0- طوِّق الطبقين بالبارافيلم parafilm لتقليل فقدان الرطوبة ، ثم ضعهما في حاضنة لفترة أسبوع واحد بدرجة حرارة ٢٨٥م. ثم احسب عدد مستعمرات bفترة البنسيليوم النامية في حالة طبق السيطرة والطبق المعرض للأشعة فوق البنفسجية. افترض أن كل مستعمرة نشأت من سبور (بوغ) واحد. سجل المعلومات في الجدول-٤٥.
- 7- ادرس بدقة ظهور المستعمرات على طبق السيطرة. وهذه تمثل المستعمرات الطبيعية للنوع البري. إذ يجب أن تكون زرقاء مسودة ذات حافة بيضاء ضيقة. افحص الشفافية اللونية color transparencies لمستعمرات النوع البري في حالة توفرها لكي تساعدك في تشخيص الحالة الطبيعية. وفي حالة وجود انحراف لأي مستعمرة عن النوع البري في طبق السيطرة (مثلاً حجم المستعمرة، عرض

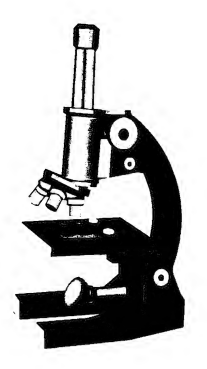
الحافة، اللون، أو المظهر السطحي) فإن هذه المستعمرة تعد طافرة. هـل تتوقع وجود مستعمرات طافرة على طبق السيطرة؟ وضح ذلك.

ما هو الدليل على أن الأشعة فوق البنفسجية تعمل على إحداث الطفرات بشكل غير مقيد ؟.

إن الطفرات المدروسة في هذا المختبر قد تم التعبير عنها بشكل تغيرات عيانية مرثية. وربما أن بعض مستعمرات النوع البري تحمل طفرات مستحثة بالأشعة فوق البنفسجية إلا أنها لا تعبّر عنها. وضح ذلك.

الجدول - ٤٥: تأثيرات الأشعة فوق البنفسجية على البنسيليوم

معلومات الجموعة		معلومات الصف		
الأشعة فوق البنفسجية	السيطرة	الأشعة فوق البنفسجية	السيطرة	البنسيليوم
				العدد الكلي للمستعمرات
				عدد المستعمرات الطافرة
				النسبة المئوية للمستعمرات الطافرة
				النسبة المثوية للسبورات الباقية على قيد الحياة بعد التشعيع



المختبر الرابع عشر

مملكة المونيرا

Kingdom Monera

تتضمن مملكة المونيرا جميع الخلايا بدائية النواة prokaryotes. وإن أفراد هذه المملكة عبارة عن كائنات حية أحادية الخلية unicellular إلا أنها تتجمع في بعض الحالات لتكوين خيوط أو تجمعات أخرى من الخلايا. وتختلف الخلايا بدائية النواة عن الخلايا حقيقية النواة بأربعة جوانب مهمة:

- ا- يلاحظ أن DNA فيها لا ينتظم داخل نواة محددة بغشاء، كما أنه لا يرتبط مع بروتين الهستون histone لتكوين الكروماتين chromatin كما هـو الحال في الخلايا حقيقية النواة eukaryotes.
- ٢- يكون DNA في الخلايا بدائية النواة حلقياً circular، بينما ينتظم في الخلايا حقيقية
 النواة بشكل كروموسومات متميزة.
- ٢- تفتقد الخلايا بدائية النواة إلى العضيات المحاطة بالأغشية مثل المايتوكوندريا والبلاسييدات plastids واللايسوسومات ومعقدات كولجي والشبكة الأندوبلازمية، كما وتحتوي الأغشية البلازمية للعديد من الخلايا بدائية النواة على طيات تمتد إلى السايتوبلازم حيث تزيد من المساحة السطحية.
- ٤- تحتوي جدران الخلايا في معظم الخلايا بدائية النواة على مادة خاصة بالمونيرا
 يتدعى بالبيتيدوكلايكان peptidoglycan.

ستقوم في هذا المختبر بدراسة قسمين من المونيرا وكما يأتي.

* قسم البكتريا الإنشطارية Schizophyta

وهي عبارة عن كائنات وحيدة الخلية تتكاثر عادة لا جنسياً من خلال انقسام الخلية وتكون تغذيتها في العادة من النوع المختلف التغذية heterotrophic (يجب أن يتوفر في غذائها الكاربوهيدرات والدهون والحوامض الأمينية)، كما أن البعض منها يكون ذاتي التغذية autotrophic من خلال عملية التركيب الضوئي photosynthesis.

* قسم البكتريا الخضراء الزرقاء Cyanobacteria

(كانت تسمى في السابق بالطحالب الزرقاء – الخضراء blue – green algae). وتكون وحيدة الخلية أو بشكل مستعمرات ولها كلوروفيل chlorophyll إلا أنها خالية من البلاستيدات ، وتتكاثر بالإنشطار وتكون في العادة ذاتية التغذية (أي إنها تستطيع تخليق كاربوهيدراتها ودهونها وحوامضها الأمينية).

أ- قسم البكتريا الانشطارية (البكتريا)

Division Schizophyta (Bacteria)

تعد البكتريا الأكثر قدما من بين جميع الكائنات الحية، إذ وجدت متحجراتها في صخور تعود إلى فترة تتراوح ٣,٥ بليون سنة. أما متحجرات الخلايا حقيقية النواة فتعتقد بأن تاريخها يعود إلى ما قبل ٨٠٠ مليون سنة. وبالرغم من حجمها الصغير وتركيبها البسيط إلا أن البكتريا قد تكيفت للعديد من البيئات. وإنها تتوزع على نطاق واسع في الطبيعة بالمقارنة مع بقية المجاميع من الكائنات الحية ويمكنها البقاء في بيئات لا يمكن لكائنات أخرى أن تعيش فيها. وهناك بكتريا من النوع اللاهوائي الإجباري obligate anaerobes أي أنها يمكنها البقاء والتكاثر بغياب الأوكسجين الحر فقط. أما البكتريا الأخرى المسماة باللاهوائية الاختيارية facultative anaerobes فإنها عكنها البقاء دون الحاجة للأوكسجين، إلا إنها يمكنها النمو بشكل شديد عند توفر الأوكسجين في البيئة.

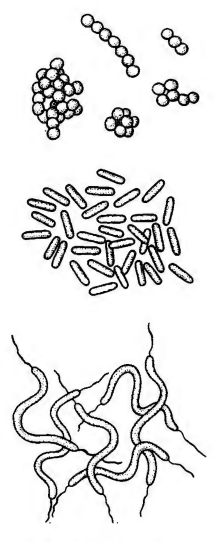
تتوفر البكتريا بشكل خاص في التربة. ويلعب بعض الأنواع منها دوراً مهماً في دورة النتروجين الهواء الجوي إلى منتروجين الهواء الجوي إلى أملاح نتروجينية يمكن للنبات أن يستعملها لأغراض النمو.

تكون البكتريا مسؤولة عن تحلل المادة العضوية وبالتالي تحرير ثنائي أوكسيد الكاربون والذي يمكن الاستفادة منه في عملية التركيب الضوئي. ومع إن معظم البكتريا تكون مختلفة التغذية heterotrophs إلا أن البعض منها يكون ذاتي التغذية autotrophs. وهناك مجموعة واحدة من البكتريا تكون ضوئية ذاتية التغذية

photoautotrophs ، إذ تحصل على الطاقة لعملية التخليق من خلال تحويل الطاقة الضوئي ويختلف التركيب الضوئي الضوئي الضوئي ويختلف التركيب الضوئي في البكتريا عن ذلك الموجود في الكائنات الحية حقيقية النواة من حيث أن كبريتيد الهيدروجين hydrogen sulfide هو الذي يستعمل كعامل مختزل لثنائي أوكسيد الكاربون بدلاً من الماء. لذا فإن بكتريا التركيب الضوئي photosynthetic bacteria تقوم بتحرير الكبريت بدلاً من الأوكسجين.

توجد مجموعة ثانية من البكتريا الذاتية التغذية (كيمياوية ذاتية التغذية chemoautotrophs) تقوم بتخليق المواد العضوية من ثناثي أوكسيد الكاربون والأمونيا أو النترات باستخدام الطاقة من أكسدة المواد اللاعضوية. فعلى سبيل المثال هناك نوع واحد من البكتريا في التربة يقوم بأكسدة الأمونيا إلى النترات وتوليد الطاقة الضرورية في هذه العملية. وتعد البكتريا الكيمياوية الذاتية التغذية مصانع كبيرة لعمل البروتوبلازم. وهناك أنواع أخرى من البكتريا يتم الاستفادة منها تجارياً في إنتاج الكحول والخل vinegar والمواد الكيمياوية والإنزيمات والمضادات الحيوية والعديد من المنتجبات الأخسري. كمما وأن هذه الكائنات المجهرية تكون مسؤولة أيضاً عن فساد أو تلف الأغذية food spoilage وتسمم الغذاء والعديد من أمراض الحيوانات المتضمنة التدرن (السل) tuberculosis والحمى القرمزية scarlet fever وذات الرئة pneumonia والخناق diphtheria . وتستعمل البكتريا في الوقت الحاضر في حقيل جديد يعرف بالتقنية الحيوية للمتحد ثانية Recombinant Biotechnology. فعلى سبيل المثال تم إدخال الجين البشري المسؤول عن الأنسولين في كروموسوم البكتريا حيث يتم تنشيطه لتكوين الأنسولين البشري. ومن خلال هذه التقنية يتم الحصول على الأنسولين بكلفة منخفضة ، كما أن هذه الطريقة تقلل من احتمالية استجابة الحساسية للأنسولين المعزول من بنكرياس الحيوانات الأخرى. وعليه فإن البكتريا تؤثر بشكل مباشر أو غير مباشر على حياة الإنسان.

توجد معظم أنواع البكتريا بأشكال منفردة الخلايا، إلا أن البعض منها يكوّن مستعمرات colonies أو خيوط من الخلايا المرتبطة مع بعضها بشكل مفكك (الشكل-٨٦): الكروية (spherical (coccus).



شكل-٨٦: أشكال البكتريا

(أ) الكروية coccus. (ب) العصوية bacillus. (جـ) اللولبية spirillum.

والعصوية (bacillus) واللولبية (spirillum). وقد اعتقد لسنوات عديدة بأن البكتريا تتكاثر لا جنسياً بعملية الإنشطار fission، إلا أن ما معروف حالياً هو أن خلايا البكتريا تتبادل موادها الوراثية من خلال عملية التكاثر الجنسي. وقد أوضحت الدراسات أن التكاثر الجنسي يحدث على نطاق واسع بين البكتريا.

ملاحظة:

قبل البدء بهذا المختبر يجب عليك التعرف على طرق التعقيم والتي تعد ضرورية عند التعامل مع الأحياء المجهرية لمنع تلوثك أو تلوث زملائك أو تلوث البيئة.

1- صبغ البكتريا Bacterial Staining:

تكون البكتريا الحية عديمة اللون تقريباً ولا تظهر تبايناً كافياً في الوسط المائي الموجودة فيه بحيث يمكن رؤيتها بوضوح تحت الجهر الضوئي. ولهذا السبب يتم صبغها في العادة لتسهيل رؤيتها بوضوح. وإن الصبغات عبارة عن أملاح تتألف من أيونات سالبة وموجبة الشحنة. ويكون أحد هذه الأيونات ملوناً ويدعى بحامل الصبغة chromophore. فعلى سبيل المثال يتحلل كلوريد المثيلين الأزرق blue chloride كما يأتى:

كلوريد المثيلين الأزرق _____ المثيلين الأزرق + أيون الكلوريد

إن حامل الصبغة في هذه الصبغة البسيطة هو أيون المثيلين الأزرق ذو الشحنة الموجبة. لذا يعد المثيلين الأزرق صبغة قاعدية basic dye تتفاعل مع مكونات الخلية السالبة الشحنة مثل الحوامض النووية وبعض السكريات المتعددة. وتدعى الصبغات القاعدية في بعض الحالات بالصبغات النووية stains وذلك لأنها تصبغ نوى الخلايا. أما الصبغات التي يكون فيها حامل الصبغة أيون سالب فتدعى الصبغات الحامضية acidic stains. إذ إنها تتفاعل مع مكونات الخلية الموجبة الشحنة (العديد من البروتينات)، وبذلك فإنها تصبغ السايتوبلازم فقط. لذا فإنها تدعى بالصبغات السايتوبلازمية stains ومع أن هناك العديد من التقنيات لصبغ البكتريا، إلا أنك سوف تستعمل الصبغات البسيطة والصبغات التفاضلية البكتريا، إلا أنك سوف تستعمل الصبغات البي تحدد طبيعة المواد المخزونة في خلية البكتريا.

أ- تهيئة الشرائح Preparation of Slides

تستدعى الحاجة إلى شرائح نظيفة للحصول على مستحضرات جيدة. وهنـاك طريقتين لتنظيف الشرائح يمكن اختيار واحدة منها وكما يأتي:

* باستعمال الكحول

امسح سطحي الشريحة بالكحول، ثم اترك الشريحة لكي تجف. بعدها امسك الشريحة بملقط ومررها على لهب مصباح كحولي للتخلص من الكحول المتبقي. بعد ذلك اترك الشريحة الساخنة لكي تبرد.

ملاحظة:

امسك الشريحة النظيفة دائماً من حافتها. وإن المواد الدهنية في الأصابع تـؤدي بالماء إلى تكوين قطرات تتداخل مع الانتشار المتجانس للبكتريا على الشريحة ويمكن أن تتداخل مع التصاق البكتريا بالشريحة في أثناء عملية التثبيت بالحرارة.

* باستعمال منظف

رطّب إصبعك ثم امسحه على لوحة المنظف مثل اللاف lava أو الفيلـز نبثا . Felse Naptha بعدها امسح المعجون المتكون على سطحي الشريحة. أتـرك المعجـون paste لكي يجف في الهواء ثم امسحه باستعمال ورقة نشاف نظيفة .

ب- تثبيت البكتريا على الشرائح Fixing Bacteria to Slides

قبل صبغ البكتريا لا بد من عمل مسحات لها على الشرائح وتثبيتها. وفي حالة عدم تثبيت البكتريا على الشريحة فإنها ستزال في أثناء عملية التصبيغ. وإنك سوف تستعمل طريقة تثبيت البكتريا الموضحة في الشكل ۸۷ والخاصة بالبكتريا المأخوذة من المزرعة السائلة (البروث) broth (liquid) culture . ويمكن استعمال الطريقة نفسها على مزارع البكتريا النامية على الأكار agar . حاول الحصول على مزارع

بكتيرية من المدرس ثم ثبت مسح البكتريا على ثلاث أو أربع شرائح كما موضح في الشكل-٨٧. علم الشرائح بأسماء البكتريا المستعملة.

جـ- الصبغة الموجبة (القاعدية) Positive (Basic) Staining

سوف تستعمل في هذه الطريقة المثيلين الزرقاء لصبغ المستحضر الخاص بالبكتريا.

١- ضع الشرائح التي تم تثبيتها على لوحة مشبكة أو أي مسند آخر (الشكل- ٨٨).

٢- ضع قطرات من صبغة المثيلين الزرقاء لتغطية المسحة بشكل كامل.

٣- أترك الصبغة لفترة ٦٠ ثانية.

ملاحظة:

في حالة جفاف الصبغة على الشريحة، أضف قطرات أخرى من الصبغة. لا تترك الصبغة تجف.

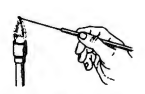
٤- اغسل الصبغة من الشريحة بدقة وباستعمال الماء المقطر (الشكل-٨٨).

٥- تخلص من الماء الزائد من الشريحة من خلال وضع ورقة نشاف أو أي ورق ماص آخر على إحدى زوايا الشريحة. ثم جفف الشريحة بين ورقتي نشاف (الشكل - ٨٨).

٦- افحص المستحضرات باستعمال العدسة الزيتية.

ملاحظة:

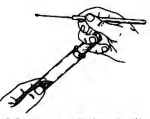
(سيوضح لك المدرس كيفية استعمال هذه العدسة). وفي حالة عمل المسحة بشكل جيد فإنه سيمكنك من ملاحظة الخلايا البكتيرية الفردية.



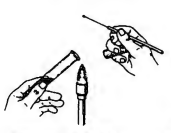
 Insert inoculating loop into upper cone of flame. Heat entire wire to refiness.



 While holding the loop, pick up culture tube with free hand. Shake tube gently from side to side.



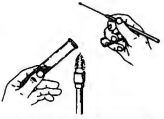
 Remove cap or plug from tube with free lingers of the hand holding the loop. Hold cap in your lingers. Do not put cap down.



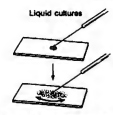
D. Quickly pass top of tube through flame.



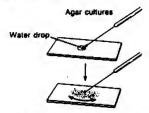
E. Insert sterilized toop into culture and remove small amount of culture. Note: Because the toop is hot, you may hear a sizzling noise. Do not be disturbed by this.



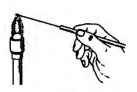
F. Reflame the tube and replace the cap or plug.



G. If you are transferring from a liquid culture, place the loopful of culture on the silde and apread it over a small area. Allow this ameer to air-dry.



H. If you are using an ager culture, place a drop of water on a slide and mix a small amount of culture into it. Spread the culture over a small area and air-dry.

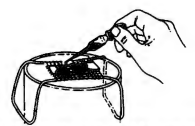


 Reflams the inoculating loop to redness and put away or down on table.



J. Pass the slide (ameer uppermost) through the fleme several times quickly. Do not overheat.

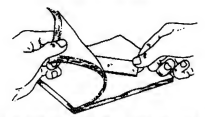
شكل - ٨٧: تحضير مسحة بكتريا bacteria smears



 A. Add the methylene blue stain dropwise until the entire smear is covered. Stain for 60 seconds.



B. Wash off the stain.



C. Remove excess water by touching one end of the slide to absorbent paper, and then dry the slide between pieces of the paper.

شكل - ٨٨: طريقة صبغ مسحة البكتريا

د- الصبغة السالبة (الحامضية) Nagative (Acidic) Staining

إن من أمثلة الصبغات الحامضية المستعملة في هذه الطريقة هي النكروسين acid (أو أيوسينات الصوديوم sodium eosinate أو الفوكسين الحامضي nigrosin أو الكونغو الأحمر Congo red). وإن حامل الصبغة في هذه الصبغات هو الأيون السالب الشحنة. ونظراً لأن معظم خلايا البكتريا تحمل شحنة سالبة لذا فإن الصبغة لا تدخل إلى الخلايا بل تكوّن ترسبات حولها. وعليه تظهر الخلايا بشكل

- تراكيب رائقه عديمة اللون على أرضية غامقة. ومن السهولة نسبياً ملاحظة حجم الخلية وشكلها في مثل هذه الحالات.
- انقل باستعمال العروة loop بكتريا الأيشيريشيا القولونية Escherichia coli أو
 بكتريا أخرى إلى شريحة نظيفة (لا تعمل مسحة لهذه البكتريا).
- ٢- ضع قطرة من محلول النكروسين وأمزجها مع معلق البكتريــا ولا تعمــل مســحة لهذا المزيج (الشكل-٨٩).
- ٣- انشر المعلق على الشريحة بهدوء من خلال اتباع الطريقة الموضحة في الشكل ٨٩.
 - ٤- جفف المسحة في الهواء ولا تحاول التسخين.
- ٥- افحص الشريحة تحت الجهر. وفي حالة عمل المسحة بشكل جيد يمكنك ملاحظة التدرج في سمك المسحة من إحدى نهايتي الشريحة إلى النهاية الأخرى. ويمكن أن تكون المسحة سميكة في إحدى النهايتين بحيث لا يمكنك ملاحظة التفاصيل (في الشكل-٨٩). إما في النهاية الأخرى فيمكن أن تكون المسحة رقيقة جداً بحيث لا يمكن ملاحظة التباين. وفي مواقع معينة من الشريحة يمكن أن يكون سمك المسحة بالقدر الكافي بحيث يعطي تبايناً واضحاً يمكن من خلاله ملاحظة الخلايا الفردية على أرضية غامقة (في الشكل-٨٩).

هـ- صبغة كرام The Gram Stain

تعد طريقة الصبغة هذه من إحدى طرق الصبغات الواسعة الاستعمال في مجالات علم الأحياء المجهرية. وتعد صبغة تفاضلية differential stain يكن من خلالها التمييز كيمياويا بين نوعين من البكتريا التي لا يمكن تمييزها مظهرياً. وتساعد تفاعلات صبغة كرام في تصنيف البكتريا إلى مجموعتين رئيسيتين. تتميز المجموعة الأولى باحتفاظها بصبغة الكريستال البنفسجية crystal violet stain في أثناء عملية التحضير وتظهر بشكل أزرق إلى بنفسجي وتدعى بموجبة – الكرام positive أما المجموعة الأخرى فتتميز بفقدانها لصبغة الكريستال البنفسجية بعد غمرها بالكحول

وتظهر بشكل أحمر وردي pink إلى أحمر عند صبغها بالسفرانين safranine وتدعى بسالبة – الكرام Pink ويعود الاختلاف في التفاعل لصبغة الكرام جزئياً إلى الاختلافات الموجودة في تركيب ومكونات جدران الخلايا البكتيرية موجبة – الكرام وسالبة – الكرام. ويستلزم وجود أربع محاليل في صبغة الكرام:

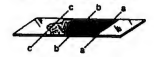
 Place a loopful of bacteria and a drop of nigrosin solution adjacent to one another.



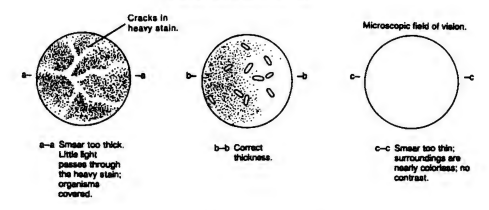
 Mix becteris and nigrosin stain and spread the suspension gently and smoothly over the slide.



C. Allow the smear to air dry.



 Microscopic appearance of your slide at different parts of the bacterial smear.



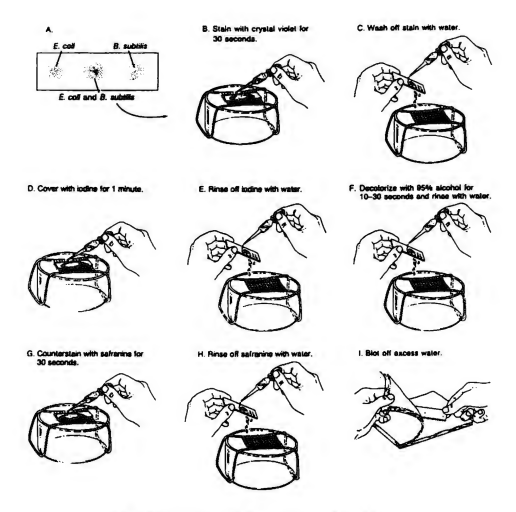
شكل-٨٩: صبغ البكتريا بالطريقة السلبية

- * الكريستال البنفسجي Crystal Violet (صبغة قاعدية).
- * اليود Iodine والذي يعمل كمثبت للصبغة mordant، أي أنه يزيد من ألفة الخلايا لصبغة الكريستال البنفسجية.
- * الكحول Alcohol (أو الإسيتون) والذي يعمل على إزالة الصبغة من الخلية (decolorization).
- * السفرانين Safranine، صبغة قاعدية بلون مغاير وتستعمل كصبغة مضادة counterstain في الخلية في حالة إزالة صبغة الكريستال البنفسجية باستعمال محلول مزيل للون decolorizing solution.
- ١- حضر مسح من بكتريا E. coli و Bacillus subtilis على شريحة زجاجية نظيفة
 كما في الشكل-٩٠. وتأكد من انفصال المسح عن بعضها.
 - ٢- جفف بالهواء وثبت المسح بالحرارة.
- ٣- ضع الشريحة على مشبك سلكي wire mesh أو حامل ثم اصبغها بالكرستال البنفسجية لفترة ٣٠ ثانية من خلال وضع الصبغة على الشريحة (الشكل-٩٠).
 لا تترك الصبغة تجف على الشريحة، وفي الحالات الضرورية أضف صبغة إضافية.
 - ٤- اسكب الصبغة الزائدة واغسل الشريحة بعناية بالماء الاعتيادي (الشكل-٩٠).
 - ٥- أضف محلول اليود إلى الشريحة واتركه لفترة دقيقة واحدة (الشكل-٩٠).
- ٦- تخلص من محلول اليود باستعمال الماء الاعتيادي ثم جفف الشريحة باستعمال ورق النشاف (الشكل-٩٠).
- ٧- امسك الشريحة بشكل ماثل ثم ضع قطرات من الكحول (٩٥٪) على السطح
 لحين اختفاء اللون البنفسجي من القطرات الساقطة لا تستمر في غسل الشريحة
 بالكحول عند توقف ظهور الصبغة في الكحول الساقط الشكل-٩٠.

- ٨- اغسل الشريحة بالماء الاعتيادي للتخلص من الكحول بسرعة ثم جفف الشريحة.
 ٩- اصبغ الشريحة بالصبغة المضادة (السفرانين) واتركها لفترة ٣٠ ثانية.
- ١٠ تخلص من الصبغة بعناية باستعمال الماء الاعتيادي. تخلص من الماء الزائد ثم جففها بالهواء.
- 11- افحص المسحة الوسطية باستعمال الزيت oil immersion. وهذا سوف يساعدك في ملاحظة التباين بين البكتريا سالبة الكرام والبكتريا موجبة الكرام. ثم افحص المسحتين بالباقيتين. هل إن جرثومة E. coli سالبة الكرام أو موجبة الكرام؟ هل أن B. Subtilis سالبة الكرام أو موجبة الكرام؟.
- ١٢ افحص إذا كان ذلك ممكناً بقية أنواع البكتريا وحدد أي منها سالبة الكرام وموجب الكرام.

ا- تنظيم نمو البكتريا Control of Bacterial Growth

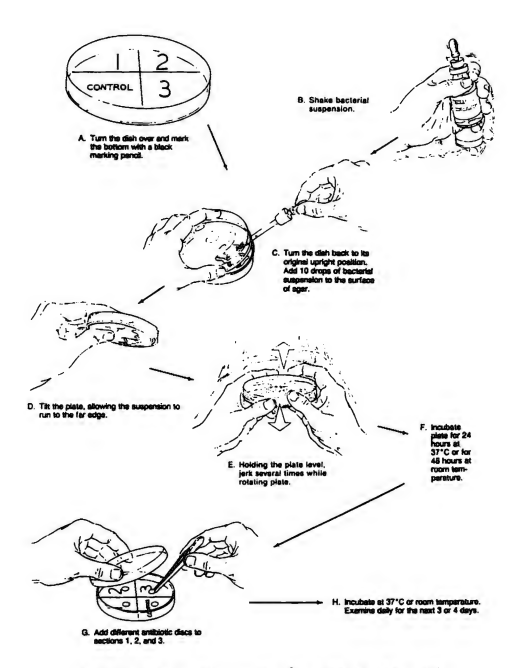
وجد عالم الأحياء البريطاني الكساندر فليمنك Alexander Fleming في عام 1979 أن طبق بتري المحتوي على مزرعة البكتريا قد تلوث بفطر يدعى البنسيليوم Penicillium. وقد لاحظ الكساندر فليمنك حدوث تثبيط لنمو البكتريا الموجودة حول الفطر واعتقد بأن الفطر قد أنتج مادة كيمياوية لها القدرة على تثبيط نمو البكتريا. وقد عزل فليمنك هذه المادة الكيمياوية المضادة للبكتريا وسماها البنسيلين penicillin وتدعى المواد الكيمياوية التي لها القابلية على إعاقة نمو البكتريا بالمضادات الحيوية الستربتومايسين antibiotics ومن بين هذه المضادات الحيوية الستربتومايسين neomycin والكلورومايسين erythromycin والنيومايسين novobiocin والتراسايكلين erythromycin وقد أدى استعمال المضادات الحيوية إلى التقليل من تواجد وقابلية حدوث المرض virulence العديد من البكتريا.



الشكل-٩٠: مراحل صبغة كرام Gram stain للبكتريا.

سيقوم كل طالب في هذا الجزء من المختبر باختبار تأثير عدد من المضادات الحيوية على نمو أحد الأنواع من البكتريا الثلاث الشائعة.

1- حاول الحصول على طبق بتري يحتوي على الأكار الغذائي nutrient agar والذي هو عبارة عن مزيج من المواد الكيمياوية اللازمة لنمو البكتريا التي ستقوم بدراستها. اقسم الطبق إلى أربعة قطاعات sectors معلمة بالأرقام ١ و٢ و٣ وبالسيطرة control من خلال رسم خطوط في قاعدة الطبق باستعمال قلم الماجك الأسود (الشكل ١-٩١).



شكل - ٩١: طريقة تقدير تأثير المضادات الحيوية على نمو البكتريا. ٢- ارفع غطاء طبق بتري قليلاً وأضف عشرة قطرات من معلق البكتريا إلى الطبق (الشكل ٩١).

الآتية: سيعطيك المدرس مزارع بكتيرية bacterial cultures لإحدى البكتريا الآتية:

Escherichia coli

Bacillus subtilis

Serratia marcescens

وقد يعطيك المدرس مزارع بكتيرية أخرى أو إضافية.

- ٣- حاول نشر معلق البكتريا إلى الحافات من خلال ميلان الطبق (الشكل-٩١).
 كرر هذه العملية عدة مرات مع تحريك الطبق إلى الأمام والخلف إلى أن يغطي
 معلق البكتريا سطح الأكار بكامله (الشكل-٩١).
- ٤- احضن الطبق لفترة ٢٤ ساعة بدرجة حرارة ٣٧°م أو لفترة ٤٨ ساعة بدرجة حرارة المختبر قبل إجراء الخطوة اللاحقة. لماذا يُحضن الطبق لفترة مناسبة من الوقت قبل إضافة المضاد الحيوى ؟.
- ٥- بعد انتهاء فترة الحضن ارفع الغطاء جزئياً، ومن خلال استعمال ملقط معقم ضع قرصاً محتوي على مضاد حيوي مختلف في كل من القطاعات الأربعة للطبق (الشكل-٩١). وفيما يأتي أقراص المضادات الحيوية المتوفرة تجارياً والتي يمكن استعمالها في هذه الدراسة:

الكلورومايسيتين النوفوبايوسين الأيرثرومايسين البنسلين الكنامايسين الستربتومايسين التراسايكلين

ما هو الشي الذي يجب وضعه في قطاع السيطرة في طبق بتري؟.

٦- احضن الطبق بدرجة حرارة ٣٧٤ م أو بدرجة حرارة الغرفة كما مذكور سابقاً.
 افحص الطبق يومياً للأيام الثلاث أو الأربع القادمة. سجل ملاحظاتك في الجدول-٤٦ من خلال استعمال الرموز الآتية:

- R (المقاومة resistant) يستعمل هذا الرمز في حالة عدم وجود منطقة تثبيط واضحة حول المستعمرة بحيث يتجاوز النمو القرص.
- HS (عالي الحساسية highly sensitive) يستعمل هذا الرمز في حالة وجود منطقة متميزة من عدم النمو حول القرص مهما كان حجم هذه المنطقة.
- S (حساس sensitive) يستعمل هذا الرمز في حالة وجود منطقة تثبيط مع ظهور نمو بعض المستعمرات في هذه المنطقة.

تحتوي بعض البكتريا على إنزيم يدعى بالبنسيلينيز penicillinase. هـل إن نمـو مثل هذه البكتريا يتثبط بالبنسلين؟ وضح ذلك.

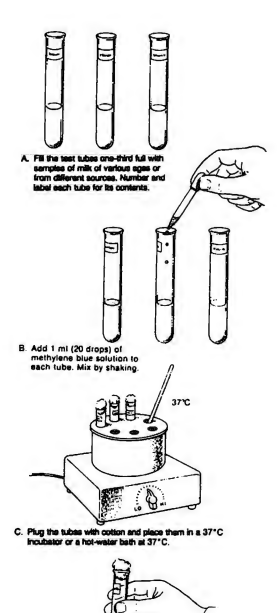
Bacteria in Milk البكتريا في الحليب

يعد الحليب من الأوساط الممتازة لنمو البكتريا لذا لا بد من اتخاذ الاحتياطات اللازمة عند التعامل معه. وإن البكتريا المؤذية في الحليب يمكن قتلها بعملية البسترة pasteurization وتتضمن هذه العملية استعمال حرارة منخفضة لتقليل عدد البكتريا في الحليب وبقية الأغذية. وستقوم في هذه الدراسة بفحص الحليب المأخوذ من مصادر مختلفة وتحديد نوعيته على أساس نمو البكتريا.

١- حاول الحصول على ثلاث أو أربع عينات من الحليب من مصادر مختلفة:

(حليب طازج fresh من الحقل، حليب في صندوق غير مفتوح، حليب في قناني out – عزونة في الثلاجة تم فتحها منذ ١-٣ أيام أو أكثر، حليب مننهي الصلاحية – out عزونة في الثلاجة تم فتحها منذ ١-٣ أيام أو أكثر، حليب منهي الصلاحية و ماعز، dated milk ، مسحوق حليب، حليب معلب canned milk، حليب بقر أو ماعز، أو أي حليب آخر تريد فحصه).

٢- خذ أنابيب اختبار واملاً كل واحدة منها إلى الثلث بالحليب المذكور. (الشكل- ٩٢). علم كل أنبوبة من هذه الأنابيب ثم أضف ١ مل (٢٠ قطرة) من محلول المثيلين الأزرق لكل أنبوبة. امزج محتويات كل أنبوبة بعملية الرج.



Examine each tube periodically. Rate the quality of the milk according to its becterial population.

شكل – ٩٢: طريقة تقدير تلوث الحليب بالبكتيريا

الجدول - ٤٦: حساسية البكتريا للمضادات الحيوية. استعمل الرموز R للمقاومة وكالمساسية وS للحساسة

البكتريا				المضاد الحيوي
بكتريا أخرى	S. marcescens	B. subtilis	E. coli	
				الكلورومايسيتين
				الأيرثرومايسين
				الكنامايسين
				النيومايسين
				النوفوبايوسين
				البنسلين
				الستربتومايسين
				التتراسايكلين

٣- ضع سداد قطني معقم في فوهة كل أنبوبة، ثم ضع الأنابيب في حاضنة أو حمام
 مائي بدرجة حرارة ٣٧٥م (الشكل-٩٢). سجل الوقت في الجدول-٤٧.

عندما تنمو البكتريا في الحليب فإنها تستهلك الأوكسجين. ويمكنك الكشف عن نقص المحتوى الأوكسجين من خلال صبغة المثيلين الزرقاء، إذ إن هذه الصبغة تفقد لونها بانخفاض المحتوى الأوكسجين للحليب. فإذا كان عدد البكتريا في الحليب كبيراً فإن مزيج المثيلين الأزرق والحليب سيفقد اللون بسرعة. وتطول الفترة الزمنية اللازمة لإزالة لون المثيلين الأزرق في حالة انخفاض عدد البكتريا في الحليب. ويمكن في هذه التجربة تقييم نوعية الحليب من خلال عدد البكتريا الموجودة فيه ومن خلال الفترة الزمنية اللازمة لإزالة لون مزيج المثيلين الأزرق والحليب. ويجب ملاحظة عينات الحليب بشكل متكرر. بعدها يسجل الزمن اللازم لإزالة لون المثيلين الأزرق في كل عينة حليب. ويتم تقييم كل عينة استناداً إلى الجدول-٤٨.

الجدول - ٤٧: تقييم عينات الحليب المأخوذة من مصادر مختلفة

التقييم	طول الفترة الزمنية اللازمة لإزالة لون المثيلين الأزرق	وقت إضافة المثيلين الأزرق	محتويات الأنبوبة
			١
			۲
			٣
			٤

ما هو الشيء الذي يقلل من تلوث الحليب ؟.

ب- قسم البكتريا الزرقاء الخضراء Division Cyanobacteria

كانت هذه المجموعة من الكائنات الحية تدعى في السابق بالطحالب الزرقاء الخضراء. إذ تحتوي على أشكال وحيدة الخلية ومتعددة الخلايا. وتعد الأشكال الوحيدة الخلية أكثر بدائية. وبالرغم من أن البكتريا الزرقاء الخضراء هي كانت حية بدائية النواة بسبب فقدانها للنواة الحقيقية إلا أنها تستفيد من الماء في عملية التركيب الضوئي بوصفه عاملاً مختزلاً لثنائي أوكسيد الكاربون عما يـودي إلى تكوين الأوكسجين كناتج عرضي. لذا تعد البكتريا الزرقاء الخضراء في هذا المجال عائلة كيمياوياً للكائنات الحية حقيقية النواة والتي تقوم بعملية التركيب الضوئي مشل الطحالب algae والنباتات.

تحتوي البكتريا الزرقاء الخضراء على الكلوروفيل chlorophyll وصبغات أخرى تعرف بالفايكوبيلينات phycobilins: ودائماً ما توجد صبغة زرقاء تدعى بالفايكوسيانين phycoerythrin أما الفايكوايرثرين phycoerythrin (صبغة حمراء) فتوجد في حالات كثيرة.

ستتعرف في هذا المختبر على الشكل الخلوي ومدى التعقيد في البكتريا الزرقاء.

الجدول - ٤٨: الزمن اللازم لإزالة لون المثيلين الأزرق لعينات الحليب

التقييم	الزمن اللازم لإزالة لون المثيلين الأزرق
ملوث بشكل كبير	أقل من ۲۰ دقيقة
ردئ	۲۰ دقيقة إلى ساعتين
متوسط	٥,٥ – ٢ ساعة
جيد	٥,٥ – ٨ ساعات
ممتاز	أكثر من ٨ ساعات

أي العينات أظهرت تلوثاً عالياً بالبكتريا ؟

أي العينات أظهرت أقل تلوث بالبكتريا ؟.

من النتائج التي تم الحصول عليها، ما هو الشيء الذي يؤدي إلى تلوث الحليب؟.

ا - الأشكال وحيدة الخلية Unicellular Forms

حضر شرائع زجاجية رطبة لنوعين معروفين من البكتريا الزرقاء الخضراء هما الكروكوكاس Chroococcus والكليوكابسا Gloeocapsa. أضف قطرة من الحبر الصيني إلى الشريحة لغرض مشاهدة الغلاف الهلامي gelatinous sheath المحيط بالخلايا. وبالرغم من أن هذه الكائنات الحية هي أشكال وحيدة الخلية إلا أنها كثيراً ما تكوّن تجمعات من الخلايا. هل إن للخلايا المتجمعة غلاف هلامي مشترك ؟ هل مثل هذه التجمعات كائنات حية متعددة الخلايا ؟ وضح ذلك.

١- الأشكال متعددة الخلايا (المستعمرات)

Multicellular (colonies) Forms

تتحد أشكال مستعمرات البكتريا الزرقاء الخضراء بشكل كبير من خلال مستويات الانقسام الخلوي والتي قد تؤدي إلى تكوين خيوط filaments أو صفائح مسطحة سمكها خلية واحدة أو كرات من الخلايا.

افحص البكتريا الزرقاء الخضراء الآتية وصنفها استناداً إلى الشكل (مثلاً خيطي ...) وإلى مستوى الانقسام الخلوي (منفرد أو مزدوج أو غير منتظم) والذي يؤدي إلى تكوين شكل المستعمرة.

Merismopedia المريسموبيديا

حدد موقع الغلاف الهلامي. وكثيراً ما تلاحظ خلايا المستعمرة في حالة انقسام.

* الأوسيلاتوريا Oscillatoria

ما هو الدليل الموجود على التمايز الخلوي cellular differentiation في هذه المستعمرة ؟.

هل يمكنك ملاحظة وجود أي حركة ؟.

كيف يتكاثر هذا الكائن الحي ؟.

الريفيو لاريا Rivularia

كيف يختلف شكل هذا الكائن الحي عن شكل الأوسيلاتوريا ؟.

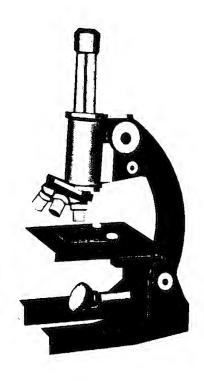
حدد موقع الكيس المختلف heterocyst الذي هو عبارة عن خلية كبيرة متثخنة الجدار. ما هي وظيفته ؟.

الكلويوتريكيا Gloeotrichia

كيف يختلف هذا الكائن الحي عن الريفيولاريا ؟.

الأنابينا Anabaena

اسحق خلايا السرخس المائي water fern المعروف باسم الأزولا Azolla لتحرير البكتريا الزرقاء الخضراء والتي تتواجد بشكل تكافلي (تعايشي) symbiotic داخل هذا النبات. ما هي الوظيفة التي يقوم بها الأنابينا داخل خلايا الأزولا ؟.



المختبر الخامس عشر

> مملكة البروتستا (القسم الأول): الطحالب والفطريات الغروية

> > **Kingdom Protista I: Algae and Slime Molds**

إن البروتستا proteists هي كائنات حية حقيقة النواة تطورت من المونيرا Monera. وبالرغم من إنها تدعى في أحوال كثيرة بالبسيطة أو البدائية إلا أنها تتميز بدرجة من التخصص على المستوى الخلوي. وهذا مما جعلها تتكيف لمدى واسع من البيئات البايولوجية. وتشمل البروتستا عدداً من الكائنات الطفيلية مختلفة التغذية البيئات الطفيلية غتلفة التغذية والكائنات ذاتية التغذية والمصادة التي تقوم بعملية التركيب الضوئي (ضوئية ذاتية التغذية وإن الكائنات الذاتية التغذية لها القابلية على تخليق مختلفة التغذية وذاتية التغذية. وإن الكائنات الذاتية البسيطة وضوء الشمس بعملية التركيب الضوئي. أما الكائنات المختلفة التغذية فتحصل في غذائها من المواد اللوحوية الي تكونها بقية الكائنات الحية. وتوجد هذه الكائنات الحية في المياه قليلة المعضوية التي تكونها بقية الكائنات الحية. وتوجد هذه الكائنات الحية في المياه قليلة الملوحة brackish والعذبة fresh والبحرية orarine» ولها علاقات تكافلية وتطفلية.

تتكون هذه المملكة من protista عدد من الأقسام divisions إلا أنه سيتم في هذا المختر دراسة الطحالب والفطريات الغروية:

* قسم اليوغلينوفايتا Division Euglenophyta

إن معظم هذه المجموعة عبارة عن كائنات ذاتية التغذية شبيهة بالنباتات، وهناك عدد منها مختلف التغذية. ويخزن الغذاء بشكل بارامايلون paramylon (سكر متعدد) ودهون.

* قسم الكرايسوفايتا Division Chrysophyta (الداياتومات diatoms والطحالب الصفراء – الخضراء والذهبية – البنية):

وهي عبارة عن طحالب وحيدة الخلية ذات بلاستيدات plastids محتوية على صبغات ذهبية صفراء أو صفرا خضراء. وإن معظمها أحادي الخلية والبعض منها خيطي. ويخزن الغذاء بشكل كاربوهيدرات تدعى الكرايسولامينارين chrysolaminarin.

* قسم الكلوروفايتا (الطحالب الخضراء) Division Chlorophyta:

وهي عبارة عن كائنات أحادية الخلية أو مستعمرات colonies أو متعددة الخلايا تحتوي على الكلوروفيل a وb وأشباه الكاروتين carotenoids . ويخزن الغذاء بشكل نشا. وإن الخلايا المتحركة تحتوي على أسواط.

* قسم الفيوفايتا (الطحالب البنية) Division Phaeophyta

وهي عبارة عن كائنات بحرية متعددة الخلايا تحتوي على الكلوروفيل a وع وصبغة الفيوكوزانثين fucoxanthin. ويخزن الغذاء بشكل كاربوهيدرات تدعى اللامينارين laminarin. وإن للخلايا المتحركة سوطان أحدهما أمامي والآخر خلفي. وتُظهر الأشكال المتعددة الخلايا تمايزاً في تركيب جسم الكائن الحي. وإن للبعض منها خلايا توصيل متخصصة specialized conducting cells.

* قسم الرودوفايتا (الطحالب الحمراء) Division Rhodophyta

إن معظم هذه المجموعة عبارة عن كاثنات بحرية تحتوي على الكلوروفيل a ول ونـوعين مـن الفايكوبيلينـات همـا الفـايكوايرثرين phycoerythrin والفايكوسيانين phycocyanin ويخزن الغذاء بشكل كاربوهيدرات تدعى بالنشا الفلوريدي phycocyanin ولا توجد خلايا متحركة في دورة الحياة. وتكون خلايا التوصيل المتخصصة مفقودة.

قسم الميكسومايكوتا (الفطريات الغروية الرغوية) Divisoin Myxomycota

وهي عبارة عن كائنات أميبية مختلفة التغذية يفقد معظمها لجدار الخلية إلا أنها تكوّن أكياس بوغية sporangia في بعض من مراحل دورات حياتها.

أ- الطحالب Algae:

هناك أكثر من ٢٠٠٠٠ نوع من الطحالب يصنف إلى عـدة أقسـام . وإن أفـراد هذه الأقسام يعتمدون على عملية التركيب الضـوئي مـع وجـود اسـتثناءات قليلـة.

وتتألف هذه الكائنات من خلايا منفردة أو خيوط من الخلايا أو صفائح plates من الخلايا. وإنها لا تمتلك التنظيم المعقد للأنسجة الموجود في النباتات الوعائية.

تختلف الطحالب فيما بينها في نوع الأسواط (في حالة تكوينها لخلايا متحركة (motile cells) وفي العديد من الخصائص الكيمياوية الحياتية. ومع أن جميع الطحالب تحتوي على الكلوروفيل إلا أن مجاميع مختلفة تحتوي على العديد من أشباه الكاروتين. وإن أسماء أقسام الطحالب مشتقة من الصبغات المختلفة الموجودة فيها. كما أن هناك تغايرات كبيرة في نوع المواد الغذائية المخزونة في كل قسم من أقسام هذه الكائنات.

يكون التكاثر لا جنسياً، حيث يتم من خلال تجزئة جسم الكائن الحي أو من خلال تكوين الأبواغ (السبورات) spores التي تؤدي إلى تكوين أفراد جديدة. فضلاً عن ذلك قد يحدث التكاثر الجنسي لتكوين أفراد جديدة من خلال اتحاد مشيجين gametes. وإن البيضة المخصبة zygote المتكونة تتطور مباشرة لتكوين الطحلب أو أنها تقوم بتكوين الأبواغ.

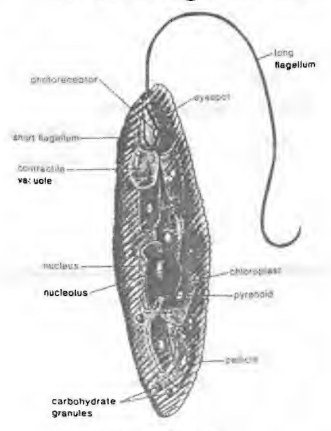
ا- قسم اليوغلينوفايتا Euglenophyta!

لقد اكتسبت اليوغلينويدات في أثناء مراحل تطورها الطويلة البلاستيدات الحضراء chloroplasts ذات الخصائص الكيمياوية الحياتية المماثلة لتلك الموجودة في الطحالب الحضراء green algae. وإن اسم هذه المجموعة من الكاثنات قد جاء من السم أحد أفرادها المعروف باسم اليوغلينا عبارة عن كائن ضوئي ذاتي التغذية أخضر اللون أحادي الخلية يتواجد في سطوح المياه الراكدة أو البطيئة الحركة.

ضع قطرة من مزرعة اليوغلينا الحية على شريحة زجاجية. أضف قطرة من المثيل سيلولوز methyl cellulose (١٠) والذي يعمل على إبطاء الحركات السريعة لليوغلينا. ضع غطاء الشريحة وافحص الشريحة تحت المجهر. لاحظ طريقة حركة الكائن الحي الفعال. إذ يتحرك بواسطة السوط flagellum الذي يعمل على سحب

الكائن الحي خلال الماء. هل إن حركة السوط تكون من قاعدته إلى قمته أم بالاتجاه المعاكس؟. كما وتُظهر اليوغلينا حركات شبيهه بالدودة worm like تحدث من خلالها سلسلة من التقلصات على طول الجسم. ونظراً لتميز اليوغلينا بهذه الحركة فقد سميت بالحركة اليوغلينية euglenoid movements .

حدد المظاهر الشكلية لليوغلينا باستعمال عدسة القوة الكبرى والاستعانة بالشكل-٩٣. ويمكنك استعمال شرائح لليوغلينا محضرة تجارياً.



شكل - ٩٣: اليوغلينا

لاحظ وجود غشاء مطاطي رقبق يدعى pellicle. وقد يكون هذا الغشاء مخططاً بسبب وجود تشخنات حلزونية. يدعى السايتوبلازم الحيطي الأكتوبلازم الداخلي الأكتر كنافة فيندعى الأندوبلازم cndoplasm. ويلاحظ

وجود عضيات صغيرة عتوية على الكلوروفيل تدعى البلاستيدات الخضراء chloroplasts. وتكون النواة مركزية الموقع. ويمكن ملاحظة النوية prostome بسهولة في الشرائح الجاهزة بشكل جسم كثيف الصبغة. أما الفيم الخلوي cytostome فهو عبارة عن انخفاض قمعي الشكل قرب النهاية الأمامية للجسم ويؤدي إلى بلعوم الخلية cytopharynx الذي يتوسع في قاعدته لتكوين المستودع وجود حويصلة لطرح الماء water – expulsion vesicle (الفجوة قرب المستودع وجود حويصلة لطرح الماء على جمع الماء الزائد وطرحه إلى المستودع ثم إخراجه خلال بلعوم الخلية. ويوجد مستقبل ضوئي photoreceptor برتقالي محمر قرب النهاية الأمامية للحيوان بجوار بلعوم الخلية، ويكون حساساً للضوء. ما هي الوظيفة التي يقوم بها هذا المستقبل الضوئي ؟.

بعد الانتهاء من الملاحظات حول اليوغلينا، أضف قطرة من محلول اليود قرب حافة غطاء الشريحة حيث تتسرب هذه القطرة تحت الغطاء بواسطة الخاصية الشعرية .capillary action

إن معظم كائنات اليوغلينا تكون ذاتية التغذية. وإن بعض أنواع اليوغلينا لها القابلية على النمو والتكاثر دون وجود البلاستيدات الخضراء أو كلوروفيل، إذ أنها تكون مختلفة التغذية. وتتكاثر اليوغلينا بالانشطار الثنائي binary fission. إذ تنقسم النواة بواسطة الانقسام الاعتيادي mitotic division، بعدها تتضاعف العضيات الموجودة في النهاية الأمامية للحيوان مثل المستودع والسوط والمستقبل الضوئي.

يعقب ذلك حدوث انقسام طولي يبدأ بالنهاية الأمامية للجسم. ويمكنك فحص شرائح زجاجية حول هذا النوع من التكاثر في حالة توفرها.

ا – قسم الكريسوفايتا Chrysophyta:

يضم هذا القسم طائفتين class رئيستين هما: الداياتومات المحوية على ١٠٠٠٠ نوع، والطحالب الذهبية البنية المحتوي على حوالي ١٥٠٠ نوع، وطائفة صغيرة تضم حوالي ٢٠٠٠ نوع تدعى بالطحالب الصفراء الخضراء. وتتميز الكرايسوفايتات بوجود

البلاستيدات plastids التي تحتوي على صبغات ذهبية صفراء أو ذهبية خضراء، كما وتتميز بجدران خلوية صلبة العديد منها يكون مشرباً بالسيليكا؛ ويخزن الغذاء بشكل زيوت وكاربوهيدرات تدعى بالكرايسولامينارين chrysolaminarin . وإن المياه العذبة المحتوية على أعداد كبيرة من الكرايسوفايتات قد يكون طعمها زيتياً غير مرغوب فيه وكذلك الأسماك التي يتم اصطيادها في مثل هذه المياه.

توجد الدايوتومات في التربة والمياه العذبة والمالحة في العالم. وتعد الداياتومات من المكونات الرئيسة للهائمات plankton. وإن الهائمات عبارة عن كائنات حية بحرية صغيرة تعيش بأعداد كبيرة في المستويات العليا من المحيطات. كما وتعد الداياتومات من المصادر الغذائية المهمة للحيوانات البحرية.

ضع قطرة من مزرعة الداياتومات الحية على شريحة زجاجية، ثم ضع غطاء الشريحة وافحصها تحت الجهر. وفي حالة عدم وجود داياتومات حية افحص شريحة زجاجية جاهزة تحتوي على مزيج من الداياتومات المتنوعة. ومن الخصائص البارزة للداياتومات هي جدرانها الخلوية الجميلة المزخرفة والمكونة من البكتين pectin المشبع بالسيليكا. لاحظ العلامات markings الدقيقة على جدار الخلية والتي تعطي لكل داياتوم مظهره الشكلي الذي يميزه عن بقية أنواع الداياتومات. وإن هذه العلامات عبارة عن ثقوب تربط البروتوبلازم الحي الموجود ضمن القشرة بالحيط الخارجي. وتتألف جدران الداياتومات من جزئين متراكبين يدعى كل منهما بالمصراع valve ويتراكب كل مصراع مع الآخر بشكل يشبه تراكب قمة وقعر طبق بتري. وإن المصراعين قد يكونان ريشي الشكل يشبه تراكب قمة وقعر طبق بتري. وإن المداياتومات الريشية الشكل عبارة عن كائنات زورقية أو قضيبية الشكل. المصراع لمعظم الدايوتومات الريشية الشكل. أما الداياتومات المركزية فتكون دائرية أو بيضوية أو إهليليجية ولها تناظر شعاعي radial symmetry افحص الشريحة وحدد الداياتومات الريشية الشكل والمركزية.

توجـد الأرض الداياتوميــة diatomaceous earth (الــداياتومايت diatomite)

بشكل ترسبات من القشور السيليكونية للداياتومات التي ترسبت في قعر المحيطات الأولى على مدى ملايين السنين. وقد استعملت كمادة كاشطة abrasive material في صقل أو تلميع الفضة silver polish وفي فرش الأسنان وفي المواد المرشحة والعازلة.

٣- قسم الكلوروفايتا Chlorophyta:

منظهر الطحالب الخضراء من بين البروتستا تغايرات كبيرة في الشكل وأنماط التكاثر. ويوجد ما يقارب من ٩٠٠٠ نوع من الطحالب الخضراء. ويكون معظمها مائياً، أما الباقي فيعيش في مواقع متنوعة تشمل السطوح الثلجية والينابيع الحارة وجذوع الأشجار، وتعيش بشكل تكافلي مع الأشنات lichens والابتدائيات hydra والهايدرا hydra.

أ- خط الفولفوكس في تطور الطحالب الخضراء:

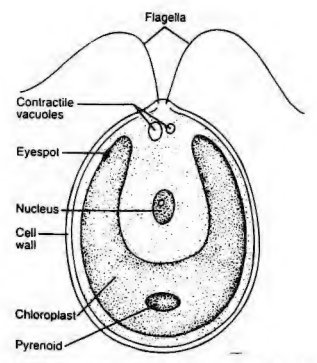
هناك اتجاهين تطوريين بين أعضاء قسم الطحالب الخضراء:

تتراوح درجة التعقيد في ثالوس thallus (تركيب الجسم) أفراد المجموعة من الخلية المنفردة إلى المستعمرة المتعددة الخلايا. وتعد الأشكال الأحادية الخلية أكثر الأشكال بدائية. أما الأشكال (الموجودة بشكل مستعمرات) فإنها ربحا نشأت بشكل طحلب أحادي الخلية اكتسب التعقيد من خلال الانقسامات الخلوية في مختلف المستويات.

يحدث التكاثر الجنسي بأنواع من الأمشاج gametes . ففي حالة isogamy يحدث التكاثر الجنسي من خلال اتحاد أمشاج متماثلة من الناحية المظهرية. أما في حالة oogamy فيحدث التكاثر الجنسي من خلال اتحاد أمشاج مختلفة، حيث يكون أحدها كبيراً وغير متحركاً ، ويعد هذا النوع من التكاثر أكثر تقدماً.

سيقوم كل طالب في هذا المختبر بفحص الكلاميدوموناس Chlamydomonas

الذي يعد من الأشكال البدائية؛ والكونيوم Gonium والباندورينا Pandorina التي تمثل الأشكال المعقدة المتدرجة، والفولفوكس Volvox اللذي يمثل قمة التعقيد التطوري. لاحظ الاختلافات الموجودة بين هذه الكائنات الحية عند فحصها.

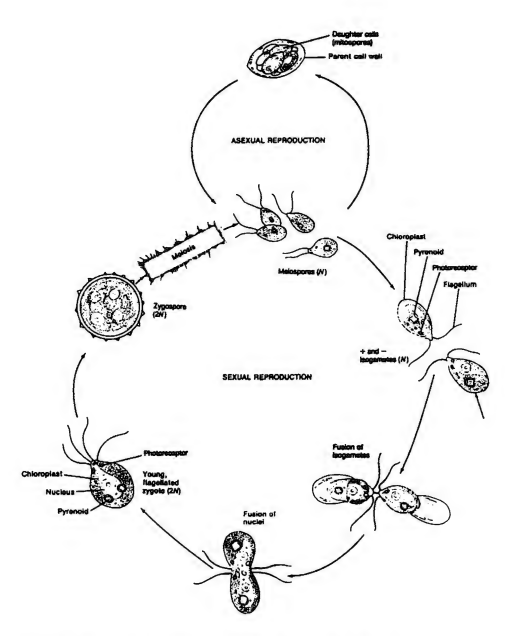


شكل - ٩٤ : تركيب الكلاميدوموناس Chlamydomonas

الكلاميدوموناس Chlamydomonas

وهو عبارة عن طحلب متحرك أحادي الخلية يوجد في التربة الرطبة والبحيرات وقنوات الري . وإن شكله يشبه البيضة ويحتوي على بلاستيدات خضراء دامري كأسي الشكل يحتوي على جسم بروتيني يدعى البايرينويد chloroplast يعمل في تكوين النشا. ويوجد مستقبل ضوئي photoreceptor في داخل البلاستيدات الخضراء. ويصعب رؤية النواة في الخلية الحية.

حضر شريحة زجاجية لكلاميدوموناس حي وافحصه تحت الجهر (الشكل- ٩٤). أضف قطرة من المثيل سيلولوز لإبطاء حركة الطحلب. حدد مواقع البلاستيدات الخضراء والبايرينويد. ويلاحظ وجود سوط في النهاية الأمامية للخلية يساعد في حركة الطحلب داخل الماء. ويمكن ملاحظة السوط بسهولة من خلال تقليل إضاءة المجهر بواسطة إغلاق الحجاب القزحي iris diaphragm.



شكل – ٩٥ : دورة حياة طحالب الكلاميدوموناس Chlamydomonas وهي طحالب خضراء أحادية الخلية.

ينكمش السوط وتتوقف الحركة في بداية التكاثر اللاجنسي asexual ينكمش السوط وتتوقف الحركة في بداية التكاثر اللاجنسي reproduction. ويحدث الانقسام الاعتيادي في أثناء فترة السكون هذه والذي يؤدي

إلى تكوين بروتوبلاستات daughter protoplasts والتي يمكن أن تنقسم مرة ثانية وثالثة (الشكل-٩٥). بعد ذلك يتكون جدار خلوي حول كل بروتوبلاست وليدة مما يؤدي إلى تكوين مستعمرات مؤقتة تتحطم بعدها محررة خلايا وليدة تدعى بأبواغ الانقسام mitospores. حدد مواقع المستعمرات الخضرية غير المتحركة في الشريحة الخاصة بك والتي تُظهر وجود خليتين وليدتين أو أربعة أو ثمانية خلايا وليدة.

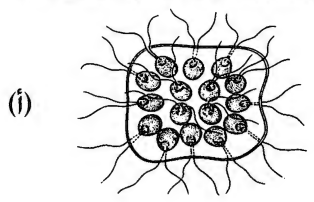
تكوّن معظم الطحالب الخضراء في التكاثر الجنسي أمشاج أحادية المجموعة الكروموسومية haploid gametes. وفي الكلاميدوموناس فإن خليتين خضريتين الكروموسومية vegetative cells يمكن أن تعملان كمشيجين أحدهما يمثل المشيح الذكري والآخر يمثل المشيج الأنثوي. وتكون هذه الأمشاج في العادة متماثلة الحجم والمظهر، ومع ذلك ففي بعض الأنواع قد يكون المشيج الأنثوي أكبر قليلاً من المشيج الذكري. وتدعى الأمشاج المتماثلة مظهرياً بالأمشاج المتساوية isogametes.

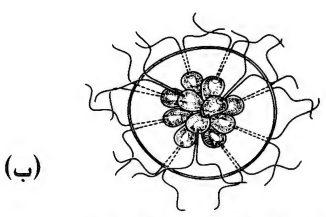
يمكن توضيح التكاثر الجنسي في الكلاميدوموناس باستعمال ضروب تزاوجية minus (-) plus (+) plus (-) والآخر بالسالب (-) opus (+) في شريحة تحديث تكون كل قطرة منفصلة عن ضع قطرة من كل نوع على شريحة زجاجية بحيث تكون كل قطرة منفصلة عن الأخرى. وفي الوقت الذي تلاحظ فيه القطرتين تحت المجهر تسبق عملية اتحاد الأمشاج. حدد مواقع الخلايا المقترنة باستعمال المجهر المركب. في أي نهاية من الخلية حدث الاتحاد ؟.

نتيجة لاتحاد الأمشاج تتكون بيضة غصبة zygote محتوية على العدد الزوجي من الكروموسومات، وتقوم هذه البيضة المخصبة بإفراز جدار شوكي سميك لتكوين zygospore والذي يدخل في فترة سكون dormancy . افحص المستحضر ولاحظ الأبواغ zygospore. وعند توفر الظروف الملائمة تمر نواة البيضة المخصبة بالانقسام الاختزالي (الانقسام المنصف) لتكوين أربع نوى تحتوي كل واحدة منها على العدد الأحادي من الكروموسومات (N). بعدها ينقسم السايتوبلازم مكوناً أبواغ أحادية النواة تتحرر من البوغ zygospore حيث تتكون فيها الأسواط وتسبح في الماء.

الكونيوم Conium:

وهو عبارة عن كائن حي يعيش بشكل مستعمرات مكونة من خلايا شبيهه بالكلاميدوموناس تترتب بشكل مستعمرة مسطحة (الشكل- ٩٦). وتتماسك الخلايا مع بعضها بواسطة مادة هلامية. وعثل الكونيوم مرحلة في التطور يصبح فيها جسم النبات أكبر من خلال تجمع عدد قليل من الخلايا التي تظهر تنسيقاً بسيطاً. وتسبح خلايا هذه المستعمرة بشكل منسجم بحيث تتحرك صفيحة الخلايا بوصفها وحدة واحدة. افحص المستعمرات الحية للكونيوم. هل إن عدد الخلايا في كل مستعمرة يكون ثابتاً؟ وإذا لم يكن كذلك اذكر التغاير الموجود في عدد الخلايا في المستعمرات المختلفة.





شكل - 97: طحالب خضراء بشكل مستعمرات Pandorina (ب) طحالب (1)

الباندورينا Pandorina!

افحص المستعمرات الحية للباندورينا Pandorina، إذ تتكون المستعمرة من خلايا شبيهة بالكلاميدوموناس (الشكل-٩٦). كيف يختلف شكل مستعمرة الباندورينا عن مستعمرة الكونيوم؟ وكيف يختلف عدد الخلايا بين المستعمرتين ؟.

إن كل خلية في مستعمرة الباندرينا والكونيوم عندما تنضج تكوّن لاجنسياً مستعمرة جديدة تقع ضمن الغلاف الهلامي للمستعمرة الأصلية. وفي حالة التكاثر الجنسي لهذه الطحالب تتحد الأمشاج المتساوية isogametes لتكوين البيضة المخصبة التي تمر بعملية انقسام اختزالي لتكوين أبواغ الانقسام الاختزالي emeiospores. وإن لكل بوغ القابلية على تكوين مستعمرة جديدة.

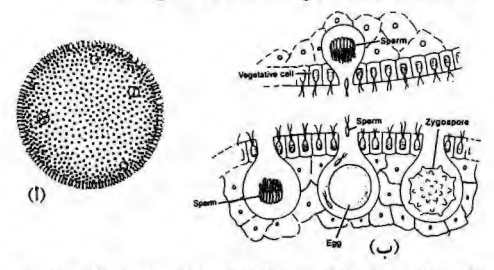
المولموكس Volvox:

وهو عبارة عن طحلب أخضر بشكل مستعمرات يكون في الثالوس عبارة عن مستعمرة كروية مجوفة مكونة من ٥٠٠٠ - ٥٠٠٠ خلية مرتبطة مع بعضها بواسطة ماتركس (الشكل-٩٧). وإن للخلايا المنفردة العديد من الخصائص الملاحظة في الكلاميدوموناس. إذ أنها تحتوي على مستقبل ضوئي وأسواط وبلاستيدات خضراء كبيرة. وهناك خلايا متخصصة في الفولفوكس تعمل في التكاثر. ويتم التكاثر اللاجنسي من خلال تضخم خلايا خاصة في المستعمرة ثم انقسامها. وتكون هذه الخلايا في المرحلة المبكرة من التطور صفيحة مسطحة تتكور بشكل كرة ذات فتحة صغيرة في نهايتها الخلفية. ويزداد حجم المستعمرة الجديدة وتنقلب الكرة خلال الفتحة ويصبح الداخل إلى الخارج لتكوين مستعمرة وليدة، تتحرر عند انحلال المستعمرة الأصلية.

افحص عينة من الفولفوكس الحي باستعمال المجهر التشريحي. أعطِ وصفاً لحركة الفولفوكس. أعطِ وصفاً لشكل المستعمرة.

افحص المادة الحية والشرائح الجاهزة للفولفوكس لملاحظة المستعمرات الوليدة.

إن جميع الطحالب الخضراء المدروسة تكون أمشاج isogametes. أما الفولفوكس فإنه يكون أمشاج تتمايز مظهرياً إلى نطف وبيوض وتدعى هذه الأمشاج oogametes oogametes (الشكل-٩٧). وتنشأ هذه الأمشاج من خلايا تتمايز عند نمو المستعمرة. فعند تكوين البيضة، يزداد حجم إحدى الخلايا المتمايزة بشكل كبير حيث تتخذ شكلاً دائرياً وتمتلئ بالمواد الغذائية لا سيما الدهون. أما الأمشاج الذكرية فإنها تتكون من بقية الخلايا والتي تكون حزماً مسطحة من النطف المسوطة. وعندما تنضج البيضة فإنها تتخصب بالنطفة وتكون جداراً شوكياً سميكاً مكونة zygospores في الربيع مكوناً مستعمرة جديدة. افحص الشرائح الجاهزة للفولفوكس وحدد مواقع النطفة والبيوض والأبواغ zygospores.



شكل - ٩٧: طحالب الفولفوكس Volvox وهي طحالب خضراء بشكل مستعمرات (1) مستعمرات الفولفوكس. (ب) التكاثر الجنسي.

> ب- الطحالب الخضراء الخيطية Filamentous Green Algae: السبايروجيرا Spirogyra:

وهو عبارة عن طحلب أخضر طافي يوجد في برك المياه العذبة الصغيرة في فصل الربيع (الشكل-٩٨).

حضّر عينة طرية من السبايروجيرا وافحصها تحت المجهـر. هـل تلاحـظ وجـود تفرعات؟ من أين جاءت تسمية السبايروجيرا؟.

حدد مواقع البايرينويدات pyrenoids الصغيرة الموجودة في البلاستيدات الخضراء. وتكون النواة معلقة في مركز الخلية بواسطة هيكل الخلية الخوية علماً بأنه يصعب رؤيتها في التحضيرات غير المصبوغة.

ضع قطرة من صبغة المثيلين الأزرق قـرب حافـة غطـاء الشـريحة. وبعـد بضـع دقائق افحص الخلية مرة أخرى وحدد موقع النواة والتي تظهر بشكل جسم مزرق في الجزء المركزي من الخلية.

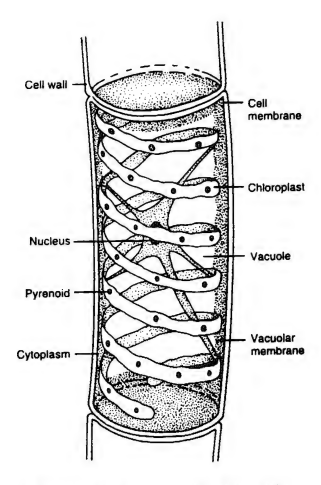
تقترب خيوط السبايروجيرا من بعضها في أثناء التكاثر الجنسي، بعدها تظهر بروزات صغيرة في الخلايا المتقابلة لكل خيط (الشكل-٩٩). وينزداد طول هذه البروزات حيث تلتقي مع بعضها، وعند منطقة الاتصال يتحلل جدار الخلية ويتكون أنبوب الاقتران conjugation tube ويصبح سايتوبلازم الخلايا المقترنة بشكل أمشاج متساوية isogametes ويعمل أحد المشيجين كذكر male حيث ينتقل خلال أنبوب الاقتران ليتحد مع المشيج الأنثوي غير المتحرك. ويؤدي اتحاد الأمشاج إلى تكوين zygospores والتي تتحرر عند انحلال الخيط.

وتمر نواة zygospores بعملية انقسام اختزالي قبل حدوث الإنبات zygospores وإن ثلاث نوى من النوى الأربعة أحادية المجموعة الكروموسومية المتكونة ستتحلل. وعند إنبات zygospores يتكون بروز صغير يجتوي على النواة الرابعة.

وتؤدي الانقسامات الاعتيادية إلى تكوين خيط من الخلايا المماثلة للخيط الأصلي.

افحص السبايروجيرا الحية لملاحظة المراحل المختلفة من عملية اتحاد الأمشاج.

وفي حالة عدم وجود مراحل الاقتران أو تكوين zygospores في العينة التي حضرتها، يمكنك فحص شرائح جاهزة توضح لك هذه العملية.

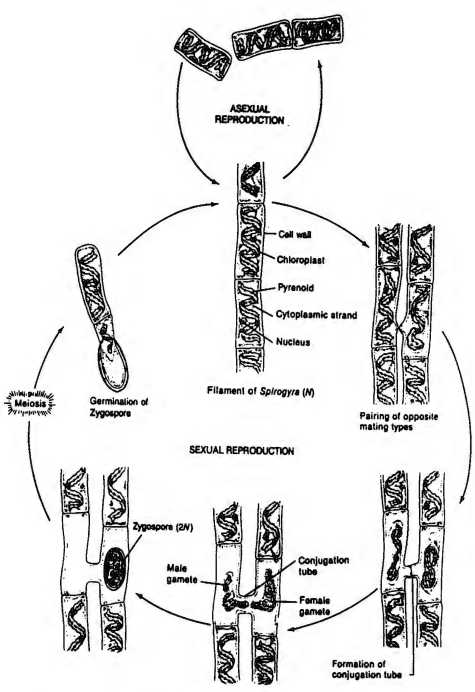


شكل - ٩٨: تركيب السبايروجيرا Spirogyra

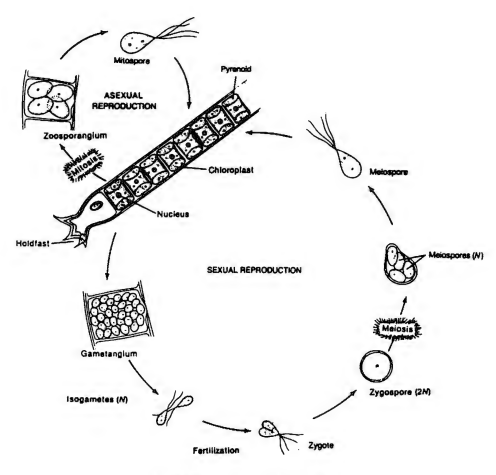
لا توجد وسائل للتكاثر اللاجنسي في السبايروجيرا باستثناء تجزئة الخيـوط (fragmentation) أو تقطعها.

اليولوثركس Ulothrix:

إن اليولوثركس يشبه السبايروجيرا. إذ يتألف من خيط من الخلايا البسيطة غير المتفرعة. وإنه لا يشبه السبايروجيرا من حيث كونه غير طاف في الماء، بل إنه يحتوي على خلية تثبيت قاعدية holdfast cell تعمل على ارتباطه بالصخور وبقية الأجسام الموجودة في المياه المالحة (الشكل-١٠٠).



شكل – 99: دورة حياة السبايروجيرا Spirogyra وهي من الطحالب الخضراء الخطمة.



شكل - ١٠٠: دورة حياة Ulothrix

افحص الشريحة الجاهزة أو العينة الحية من اليولـوثركس. ولاحـظ تشـابه جميع الخلايا باستثناء المثبت المثبت الحلية المثبتة قـد لا تكـون موجـودة في العينة الخاصة بك. لماذا؟.

تكون البلاستيدات الخضراء شبيهة بحرف C باللغة الإنكليزية، وقد يحتوي على بايرينويد واحد أو أكثر. هل يوجد مستقبل ضوئي؟.

وإذا كان لا يوجد فلماذا تتوقع أن يحتوي مثل هذا الكائن الحي على هذا التركيب؟. يمكن لأي خلية باستثناء خلية التثبيت أن تتكاثر بواسطة الوسائل اللاجنسية أو الجنسية. ففي حالة التكاثر اللاجنسي يمر السايتوبلازم الخلية الأصلية

(الخلية الأم) parent cell بعملية انقسام اعتيادي مكوناً 3-٨ خلايا وليدة والتي عندما تتحرر من الخلية الأصلية (حاملة الأبواغ الحيوانية Zoosporangium) بشكل أبواغ الانقسام الاعتيادي mitospores (الشكل-١٠٠). وتسبح هذه الأبواغ لفترة قصيرة من الوقت، تفقد بعدها الأسواط وتستقر في القعر وتكوّن بعدها خيوطاً جديدة من خلال سلسلة من الانقسامات الاعتيادية. أما في حالة التكاثر الجنسي فإن الخلية الأصلية تكوّن ٣٦ – ٦٤ مشيجاً متساوياً sogametes مكونة ما يسمى بخلية الأمشاج سامت وتكون الأمشاج المتساوية أصغر حجماً من الأبواغ الانقسام. الانقسامية وتحتوي على سوطين بدلاً من أربعة أسواط الموجودة في أبواغ الانقسام. وتتحد أمشاج الخيوط المختلفة لتكوين البيضة المخصبة zygospore التي تدخل في فترة سبات dormant period وتدعى في هذه الفترة وعند توفر الظروف الملائمة عر zygospore بعملية انقسام اختزالي مكوناً أربعة أبواغ أحادية المجموعة الكروموسومية zygospore، ويكوّن كل بوغ خيطاً جديداً من الخلايا.

هل إن الجسم النباتي في اليولوثركس أحادي المجموعة الكروموسومية haploid أم ثنائي المجموعة الكروموسومية diploid ؟ وضح ذلك. أي نوع من التكاثر (الجنسي أم اللاجنسي) هو المسؤول بشكل رئيس عن زيادة عدد اليولوثركس ؟ وضح ذلك.

تحت أي ظروف بيئية تتوقع أن يحدث التكاثر الجنسي ولماذا ؟.

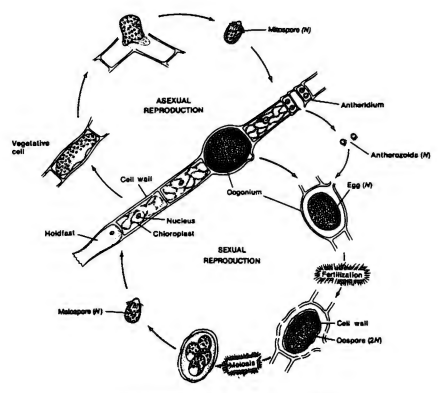
الايدوكونيوم Oedogonium:

إن الأيدوكونيوم عبارة عن جسم نباتي بسيط غير متفرع مكون من سلسلة من الخلايا وهو بذلك يشبه السبايروجيرا واليولوثركس. ويختلف الأيدوكونيوم عن اليولوثركس في وجود بعض الخلايا التي تتخصص إلى تراكيب تكاثرية مكونة أمشاج ذكرية وأنثوية متميزة (الشكل-١٠١). وتحتوي بعض أنواع الأيدوكونيوم على خلايا تثبيت holdfast cells. افحص عينات حية أو شرائح جاهزة للأيدوكونيوم. كيف يختلف شكل البلاستيدات الخضراء في الأيدوكونيوم عن ذلك الموجود في السبايروجيرا واليولوثكس ؟. أين توجد البايرينويدات ؟.

اذكر الاختلافات الموجودة في أشكال الخلايا المكونة لثالوس الأيدوكونيوم. يحدث التكاثر اللاجنسي بطريقتين. إذ يمكن للجسم النبات أن يتجزأ إلى قطع fragments يحيث يزداد حجم كل قطعة من خلال الانقسام الخلوي، أو أن سايتوبلازم أي خلية خضرية vegetative cell (الخلية اللاتكاثرية أو خلية التثبيت) يمكن أن تصبح بشكل بوغ انقسام mitospore والذي عندما يتحرر يسبح بشكل فعال لفترة من الوقت، يكون بعدها خيطاً من الخلايا (الشكل-١٠١).

لدراسة الطور الجنسي افحص شريحة جاهزة أو عينة حية تظهر منها الأنثريديا antheridia (التراكيب الأنثوية) والتي هي عبارة عن خلايا تناسلية متخصصة. وإن الأنثريديا هي عبارة عن خلايا قصيرة قرصية الشكل على العكس من الخلايا الخضرية المتطاولة للخيط النباتي. وإن كل أنثريديوم antheridium يعطي مشيجين ذكريين يدعى كل واحد منهما بالأنثروزويد أنثريديوم sperm (النطفة sperm). وإن هذه الأنثروزويدات هي عبارة عن خلايا صغيرة بيضوية الشكل تحتوي في نهاياتها المدببة على حلقة من الأسواط. أما الأووكونيوم بيضوية الشكل تحتوي في نهاياتها المدببة على حلقة من الأسواط. أما الأووكونيوم واحد يدعى بالبيضة egg.

وحالما تنضج البيضة يظهر في جدار الأووكونيوم ثقب صغير أو تكسر مستعرض. وإن الأنثروزويدات السابحة قرب الأووكونيوم تنجذب نحو البيضة حيث تدخل الأووكونيوم من خلال الثقب أو منطقة التكسر crack. وتؤدي عملية الإخصاب fertilization إلى تكوين البيضة المخصبة التي تبقى في الأووكونيوم. بعدها تكون البيضة المخصبة جدار سميك وتدخل في السبات. وتدعى في هذه المرحلة ببوغ البيضة ما معدار الأووكونيوم إلى تحرر بوغ البيضة والذي يبقى سابتاً لعدة أشهر. وعندما تكون الظروف البيئية ملائمة للنمو ينقسم بوغ البيضة انقساماً اختزالياً مكوناً أربعة أبواغ أحادية المجموعة الكروموسومية، وينمو كل بوغ لتكوين نبات خيطي جديد. ما هو الشيء الذي يجعل الأيدوكونيوم أكثر تقدماً من السبايروجيرا أو اليولوثركس ؟.



شكل - ۱۰۱ : دورة حياة Oedogonium

٤- قسم الطحالب البنية Phaeophyta:

وهي عبارة عن كائنات بحرية تقريباً يتراوح حجمها من المجهري إلى ١٠٠ متر في الطول. وإن معظم الأعشاب البحرية seaweeds البارزة في المناطق المعتدلة والتي تكون سائدة على الشواطئ الصخرية هي عبارة عن طحالب بنية. ويمكن الحصول من الطحالب البنية على عدة مركبات مهمة من الناحية التجارية مثل حامض aglinic acid الذي يستعمل كمادة مثبتة في الآيس كريم ice cream لجعله لين القوام. كما وتستعمل الطحالب البنية في صنع الأصباغ المقاومة للحريق، وفي مستحضرات التجميل الطحالب البنية في صنع الأصباغ المقاومة للحريق، وفي مستحضرات التجميل العديد من مناطق العالم مصدراً غذائياً مهماً. ففي البلدان الشرقية تتم تنمية طحلب اللاميناريا Laminaria على الحبال المعلقة بين أعمدة أشجار الخيزران. ويتم تحضير منتجات غذائية من هذه الطحالب تدعى kimbri الذي يعد المصدر الغذائي في اليابان.

يوجد عشب بحري عملاق يدعى بالماكروسيستس Macrocystis تتم زراعته على ساحل كاليفورنيا على أساس التجربة لتحديد كفائته كمصدر لوقود الميثان methane fuel.

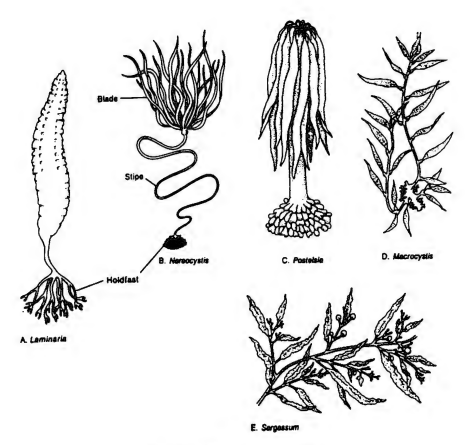
افحص عينات من الطحالب البنية ولاحظ التغايرات الموجودة في حجم الثالوس وتعقيده. وإن العديد من الأعشاب البحرية kelps (الشكل-١٠٢) تتمايز خارجياً إلى أجزاء تشبه الجذور (المثبت holdfast) والسيقان (السويقة stipe) والأوراق (ورقة العشب blade). ولاحظ احتواء العديد من العينات على أكياس عمتلئة بالهواء. كيف يمكن لهذه الأكياس أن تفيد الكائن الحي ؟.

افحص الطحلب البني الطافي المعروف باسم سركاسام Sargassum الموجود في المياه الاستوائية (الشكل-١٠٢). ويوجد ثالوس هذا الطحلب بأعداد كبيرة قد يمتد لأكثر من آلاف الأيكرات acres في سطح الحيط (الأيكر مقياس للمساحة يساوي تقريباً أربعة آلاف متر مربع). وإن بحر السركاس Sargasso sea في منتصف المحيط الأطلسي قد اشتق اسمه من هذا الطحلب.

۵- قسم الطحالب الحمراء Rhodophyta:

وهي عبارة عن كائنات حية بحرية بشكل رئيس كما هو الحال في الطحالب البنية. ومع أن هذه الكائنات أحياناً ما توجد في المناطق الباردة إلا أنها أكثر توفراً في المياه الاستوائية والدافئة. وعلى العكس من الطحالب البنية فإن الطحالب الحمراء تنمو دائماً وهي مرتبطة بالأجسام الصلبة وعادة تحت مستوى الله المناف المتوالب في أعماق كبيرة في المياه الدافئة تتراوح ١٠٠ - ٢٠٠ متر تحت مستوى سطح الماء بالمقارنة مع بقية مجاميع الطحالب. وإن صبغات الفايكوبيلين مستوى سطح الماء بالمقارنة مع بقية مجاميع الطحالب. وإن صبغات الفايكوبيلين phycocyanin والفايكوسيانين phycocyanin) تحجب لون الكلوروفيل a وتكسب هذه الطحالب اللون الأحمر المتميز.

ويمكن لهذه الصبغات امتصاص الأطوال الموجية للضوء والـتي تخـترق عميقـاً داخل الماء.



شكل - ١٠٢: الطحالب البنية

يكون الثالوس في الطحالب الحمراء مماثلاً لذلك الموجود في الطحالب البنية من حيث كونه مؤلفاً من المثبت والسويقة وورقة العشب. وفي بعض الطحالب الحمراء المعروفة بالطحالب المرجانية Corallines يتشرب الثالوس بحجر الكلس Dimestone بشكل كبير، لذا يعد ثالوس الطحالب المرجانية مهما في تكوين الحيود البحرية المرجانية coral reefs والجزيرات المرجانية atolls كما هو الحال في الحيوانات المرجانية. وتقوم الطحالب الحمراء بتكوين الخلية التي تعطي الأكار agar الذي يستعمل على نطاق واسع في المختبرات لزراعة البكتريا والفطريات وبعض النباتات الراقية. كما أن الكاراجينان Carrageenan عبارة عن مادة غروانية تستعمل كمادة مستحلية emulsifying agent في منتجات الحليب مثل حليب الشوكولاته إذ أن هذه المادة تمنع الشكولاتة من الترسب.

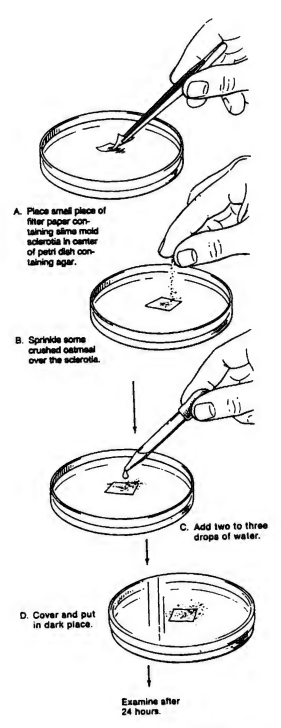
يستعمل الطحلب الأحمر المعروف بالبورفايرا Porphyra كمادة غذائية في عدد من الأطباق الشرقية. وإن هذا الطحلب هو الذي يستعمل في تغطية الرز وأجزاء من السمك الطازج row fish في الطبق الياباني المعروف بالسيوشي sushi.

افحص عينات مختلفة من الطحالب الحمراء.

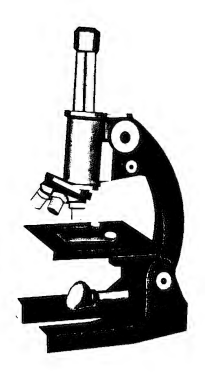
ب- الفطريات الغروية الرغوية (Division Myxomycota):

تُصنف الفطريات الغروية إلى مجموعتين على أساس شكل مرحلة التغذية الخضرية vegetative feeding phase في دورات الحياة. ونظراً لكون المرحلة الخضرية للفطريات الغروية الخلوية تتألف من كتل من خلايا أميبية منفردة، فقد اعتقد بأن لها صلة وثيقة بالأميبا أكثر من أي مجموعة أخرى، لذا فقد تم تصنيفها بشكل ابتدائيات protozoa. وإن للفطريات الغروية الرغوية أو اللاخلوية مرحلة خضرية مؤلفة من كتل من البروتوبلازم (الرغويّات plasmodia) ذات حجم وشكل غير محمدودين. ويعيش كلا نوعى الفطريات الغروية على المواد النباتية المتحللة وبشكل رئيس الأحياء المجهرية (لا سيما البكتريا) . ستلاحظ في هذا الجزء من المختبر نمو وتكوين التراكيب المثمرة fruiting structures للفطريات الغروية الرغوية. حاول الحصول على قطعة صغيرة من ورقة الترشيح المحتويـة على طـور السـكون الجـاف للفطـر الغـروي (السكليروشيا sclerotia). ضع الورقة على دقيق الشوفان oatmeal flakes على السكليروشيوم scleortium ثم رطّب دقيق الشوفان بقطرتين أو ثلاث قطرات من الماء. ضع غطاء طبق بتري واتركه في مكان مظلم. افحص الأطباق بعد ٢٤ ساعة لملاحظة نمو الفطر الغروي. افحص الفطر الغروي بعد بدء النمو بواسطة العدسة اليدوية والجهر الستيريوسكوبي أو القوة الصغرى للمجهر المركب. أعطِ وصفاً لـنمط الحركة السايتوبلازمية الملاحظة في رغوى plasmodium الفطر.

اثقب أحد فروع الفطر الغروي باستعمال ابرة وراقبه لبضع دقائق. وبعد أن يتغطى الطبق برغوي الفطر الغروي، إرفع غطاء الطبق جزئياً. يلاحظ أن الفطر الغروي سيبدأ بالجفاف ويبدأ بتكوين الأجسام المثمرة. افحص المزرعة culture في الأيام القليلة القادمة. أعطِ وصفاً لشكل الجسم المثمر المتكون.



شكل - ١٠٣ : طريقة تنمية Slime mold



المختبر السادس عشر

> مملكة البروتستا (القسم الثاني): الابتدانيات

> > Kingdom Protista II:
> > Protozoa

إن الابتدائيات عبارة عن كائنات حية وحيدة الخلية مختلفة التغذية الكائنات تظهر درجة بارزة من التنظيم على مستوى التراكيب الخلوية. إذ أن لهذه الكائنات تراكيب خلوية تدعى بالعضيات organelles . وتوجد الابتدائيات في مواقع متباينة. وإن معظمها حر المعيشة gree - living، وتتواجد في المياه العذبة والبحرية. وإن هناك عدداً من الابتدائيات يتواجد في أجسام الكائنات الحية الأخرى بعلاقة تدعى المعايشة معداً من الابتدائيات يتواجد في أجسام الكائنات الحية الأخرى بعلاقة تدعى المعايشة وكذلك بعلاقة تدعى تبادل المنفعة mutualism (كلا الكائنين يستفيدان من بعضهما)، بعلاقة تدعى الطفيلية (التطفلية) parasitism والتي فيها يستفيد أحد الكائنين والآخر يتضرر. ومن بين الشعب phyla الخمسة للابتدائيات ستقوم بدراسة أربعة منها في مذا الدرس العملي.

* شعبة حاملة الأسواط Mastigophora (السوطيات Flagellates):

تتحرك كاثنات هذه الشعبة بواسطة سوط واحد أو أكثر.

* شعبة حاملة الأهداب Ciliophora (الهدبيات

تتحرك كاثنات هذه الشعبة بواسطة الأهداب. وتحتوي على نوى كبيرة وأخرى صغيرة ولها أسلوب تكاثر غير اعتيادي.

* شعبة الساركودينا Sarcodina (الأميبا والأشكال ذات العلاقة):

لا تحتوي كائنات هذه الشعبة على أهداب أو أسواط، وإنها تتحرك وتتغذى من خلال امتدادات سايتوبلازمية غير منتظمة تدعى بالأقدام الكاذبة shells. ولا يوجد شكل محدد للجسم. وإن البعض منها يقوم بتكوين أغلفة قشرية shells.

* شعبة البوغيات Sporozoa:

وهي عبارة عن كاثنات طفيلية تعيش جزءً من دورة حياتها في خلايا الكائنــات الأخرى. وإن لمعظمها دورات تكاثرية معقدة تتضمن التكاثر اللاجنسي والجنسي.

أ- شعبة حاملة الأسواط Mastigophora:

يتحرك أفراد هذه الشعبة بواسطة الأسواط. وإن القليل من السوطيات يكون حر المعيشة في المياه العذبة أو المالحة، إلا أن معظمها يعيش في أجسام النباتات والحيوانات الراقية.

1- الترايكونيميفا Trichonympha.

يتواجد الترايكونيمف (الشكل-١٠٤) في أمعاء النمل الأبيض termites ويتناول النمل الأبيض أجزاء صغيرة من الخشب إلا أنه ليس له القدرة على هضم السيلولوز cellulose الذي يعد المكون الرئيس للخشب. ويقوم الترايكونيمفا بتكوين أقدام كاذبة تعمل على التهام أجزاء الخشب الصغيرة التي تناولها النمل الأبيض. وبذلك يتم هضم الجدران الخلوية للخشب وتكوين كاربوهيدرات ذائبة يمكن للنمل الأبيض الاستفادة منها. ولا بد من الإشارة بأنه لا يمكن للنمل الأبيض أو الترايكونيمفا العيش دون الحاجة للكائن الآخر. افحص الشرائح الخاصة لهذا الكائن الحي، ولاحظ الأجزاء الصغيرة للخشب الموجودة في السايتوبلازم والأعداد الكبيرة للأسواط التي تغطي الجزء العلوي من الكائن الحي.

۱- التريبانوسوما Trypamosoma:

تتواجد التريبانوسوما (الشكل-١٠٤) في دم الحيوانات الفقرية وتنتقل من مضيف host إلى آخر بواسطة الحشرات الماصة للدم. فعلى سبيل المثال فإن التريبانوسوما المسببة لمرض النوم sleeping sickness في الإنسان في أفريقيا تنتقل بواسطة ذبابة التسي تسي الماصة للدم tse tse fly. افحص شرائح مصبوغة لمسح دموية للإنسان تحتوي على هذه السوطيات الطفيلية.

ب- شعبة حاملة الأهداب Ciliophora:

تعد الهدبيات كبيرة نسبياً ومعقدة بالمقارنة مع بقية الابتدائيات. وتتميز هذه الكائنات عن بقية الابتدائيات باحتوائها على الأهداب ونوعين من النوى

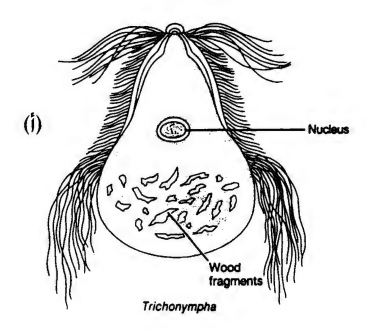
هما النواة الصغيرة micronucleus التي تسهم في عملية التكاثر والنواة الكبيرة macronucleus التي تسيطر على أيض الخلية ونموها. كما وإن هناك نوعاً من التكاثر يدعى بالاقتران conjugation بين حيوانين مع حدوث تبادل للمادة الوراثية. وإن معظم الهدبيات تكون حرة المعيشة وتتواجد بشكل عام في المياه العذبة والمالحة. أما القليل منها فيكون طفيلياً في الإنسان. وتلعب هذه الكائنات الحية دوراً في سلسلة الغذاء المائية من خلال كونها غذاءً للحيوانات الصغيرة متعددة الخلايا، وإن هذه الأخيرة يتم تناولها من قبل الحيوانات الكبيرة.

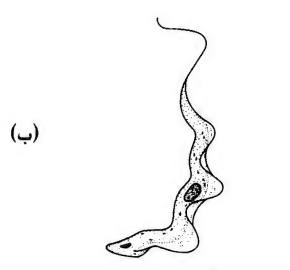
ا- البراميسيوم Paramecium caudatum!

أ- الشكل الظهري Morphology:

يُستخدم البراميسيوم في الأغراض الدراسية بوصفه أحد الهدبيات النموذجية وسهولة الحصول عليه وسهولة ملاحظته بسبب حجمه. ويوجد هذا الحيوان الهدبي في مياه البرك المحتوية على كميات كبيرة من المواد النباتية المتحللة. ونظراً لسهولة تنمية البراميسيوم بأعداد كبيرة تحت الظروف المختبرية فإنه يستعمل على نطاق واسع في دراسات التغذية والسرطان والسلوك والوراثة وعلم البيئة.

ضع قطرة صغيرة من مزرعة البراميسيوم على شريحة جديدة ثم أضف قطرة صغيرة من المثيل سيلولوز لإبطاء حركة البراميسيوم. ضع غطاء الشريحة وافحص الشريحة مجهرياً باستعمال عدسة القوة الصغرى. ولا بد من تنظيم الحجاب القزحي iris diaphragm لزيادة التباين. وبمساعدة الشكل-١٠٥ والشرائح الجاهزة حدد مواقع التراكيب الآتية في الكائن الحي. يبدأ الأخدود الفمي oral groove قرب النهاية الأمامية ويمتد بشكل مائل باتجاه النهاية الخلفية مؤدياً إلى فم الخلية cytostome ثم بلعوم الخلية (gullet) cytopharynx أله الأخدود الفمي من خلال عركة الأهداب التي يمكن ملاحظتها باستعمال عدسة القوة الكبرى وتنظيم الحجاب القزحي للحصول على تباين أكثر. وتقع الفجوة المتقلصة contractile vacuole عند نهايتي جسم الحيوان. هل إن هذه الفجوات متحركة أو ثابتة؟.



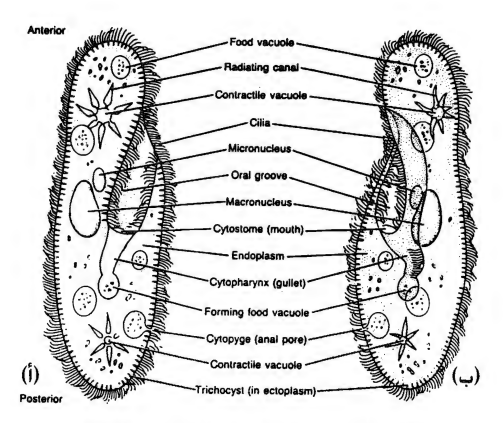


Trypanosoma

شكل – ١٠٤: أمثلة السوطيات.

(أ) الترايكونمفا وهي تعيش في داخل القناة الهضمية لحشرة الأرض.

(ب) التريبانوسوما وهي طفيليات تعيش في الدم وتسبب مرض النوم.

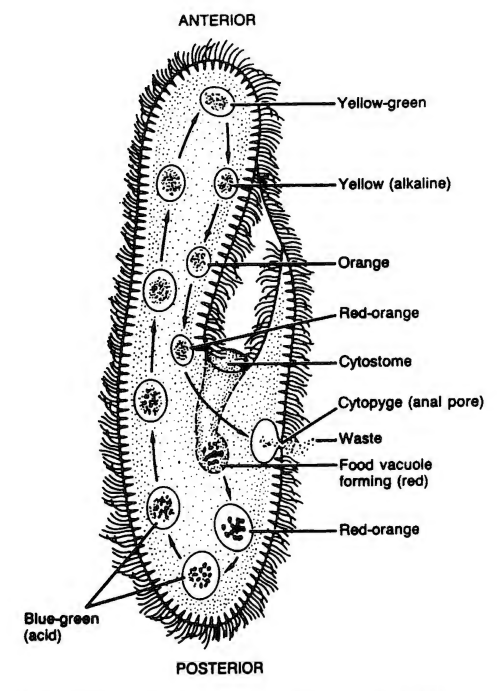


شكل – ١٠٥ : البراميسيوم: (أ) منظر بطني. (ب) منظر جانبي.

هل إن هذه الفجوات تتقلص في الوقت نفسه أو بالتبادل ؟.

حدد مواقع القنوات التي تتشعع من كل فجوة. اقترح وظيفة لهذه التراكيب. ما هي وظيفة الفجوات المتقلصة ؟.

يمكن ملاحظة النواة الكبيرة في الأندوبلازم endoplasm أما النواة الصغيرة فتقع قرب النواة الكبيرة. ويصعب ملاحظة هذه النوى في الحيوان الحي إلا أنه يمكن اصطباغها. أضف قطرة من صبغة الأسيتوكارمين acetocarmine أو المثيل الأخضر methyl green إلا أحد جوانب غطاء الشريحة، ثم اسحب هذه القطرة باستعمال ورقة ترشيح من الجانب الآخر. أكمل هذه الملاحظات باستعمال الشرائح الجاهزة المصبوغة لملاحظة النوى.



شكل – ١٠٦: الهضم في البراميسيوم. توضح الأسهم مسار حركة الفجوات الغذائية

تقع الأكياس الخملية (الأكياس الشعرية) trichocysts في الأكتوبلازم وحديم الأكياس الشعرية) ectoplasm ، وهي عبارة عن تراكيب تشبه الجزر تحتوي على خيوط ملتفة يمكن إطلاقها، ويعتقد بأنها تساعد البراميسيوم في الإمساك بالكائنات الصغيرة والتغذي عليها. أضف قطرة من اليود أو حامض الخليك عند حافة غطاء الشريحة، واتركها تتسرب تحت الغطاء ولاحظ انطلاق الخيوط من الأكياس الخملية.

ب- الغذاء والتغذية Nutrition and Feeding.

تتغذى معظم الابتدائيات وبضمنها البراميسيوم تغذية حيوانية holozoic، أي أنها تتناول المواد الغذائية الصلبة مثل الابتدائيات الأخرى والبكتريا أو المواد العضوية المتحللة detritus في الماء. ولا بد من هضم هذه الدقائق الغذائية قبل استعمالها في عمليات النمو والإصلاح أو التكاثر.

ضع قطرة من مزرعة البراميسيوم على شريحة زجاجية ثم أضف قطرة صغيرة من الخميرة المصبوغة بمادة الكونغو الأحمر Congo red. (ملاحظة: يجب أن يكون اللون المتكون قرنفلي (أحمر وردي) pink وليس أحمر). ضع قطرة من المثيل سيلولوز ثم ضع غطاء الشريحة. وافحص البراميسيوم باستعمال تكبير عال. لاحظ دوامة vortex لماء الناتجة عن حركة الأهداب قرب الأخدود الفمي والتي تعمل على نقل الخميرة المصبوغة إلى الأخدود الفمي ثم إلى فم الخلية وبلعوم الخلية. ويلاحظ تكون فجوة غذائية food vacuole عند قاعدة بلعوم الخلية. وحال تكون هذه الفجوة يتم نقلها من خلال الحركة الدورانية للسايتوبلازم cyclosis ، مع بدء تكوين فجوة غذائية أخرى. وتتحرك الفجوات الغذائية في الكائن الحي من خلال مسار عدد (الشكل-٢٠١)، إذ أنها تمر في البداية إلى الجزء الخلفي من الجسم ثم الأمامي ثم الخلفي إلى منطقة الأخدود الفمي ، حيث يتم طرح المحتويات غير المهضومة من خلال الفتحة الشرجية cytopyge) anal pore).

حدد موقع الفجوة الغذائية. لاحظ اللون الأحمر البرتقالي لهذه الفجوة عند بدء تكونها، ثم تتبع حركة هذه الفجوة خلال حركتها في جسم الحيوان ولاحظ أنه خلال عملية الهضم يتغير لون محتوياتها من الأحر البرتقالي إلى الأزرق المخضر ثم الأصفر المخضر ثم الأصفر ثم الأصفر ثم الأصفر وأخيراً الأحر البرتقالي. ويعود سبب هذا التغير اللوني إلى أن الكونغو الأحر عبارة عن صبغة كاشفة يتغير لونها بتغير الأس الهيدروجيني (pH)، إذ يكون لون هذه الصبغة أزرق مخضر في الحالات الحامضية وأحمر برتقالي في الحالات القاعدية. ماذا يدل ذلك حول تغير الرقم الهيدروجيني للفجوة الغذائية عند حركتها في جسم البراميسيوم ؟.

ما هو التشابه الموجود بين الـرقم الهيـدروجيني للفجـوة الغذائيـة عنـد مرورهـا داخل البراميسيوم وذلك الموجود في الفم والمعدة والأمعاء في حالة الإنسان؟.

جـ- التكاثر Reproduction:

إن التكاثر الأكثر شيوعاً في الابتدائيات هو الانشطار الثنائي binary fission. وفي هذا النوع من التكاثر اللاجنسي تنقسم الخلية إلى خليتين وليدتين متماثلتين وراثياً. وفي السوطيات يكون مستوى الانقسام طولياً أما في الهدبيات فيكون مستعرضاً. افحص شرائح للبراميسيوم توضح المراحل المختلفة من الانشطار الثنائي (الشكل-١٠٧).

يتكاثر البراميسيوم في بعض الأحيان جنسياً من خلال عملية الاقتران (الشكل-۱۰۸) التي تتبادل فيها النوى الصغيرة. ويمكنك ملاحظة عملية الاقتران في البراميسيوم من خلال إنجاز الطريقة الآتية. ولغرض القيام بهذه الطريقة سيتم استعمال ضروب تزاوجية من البراميسيوم بورساريا Paramecium bursaria الذي يتعايش مع الطحالب الخضراء . أكمل ملاحظاتك بفحص شرائح جاهزة توضح المراحل المختلفة من عملية الاقتران. ضع قطرة صغيرة من أحد الضروب التزاوجية المراحل المختلفة من عملية الاقتران. ضع قطرة صغيرة من الضرب التزاوجي الثاني في الوقت الذي تلاحظ فيه البراميسيوم باستعمال المجهر الاستيريوسكوبي. وسوف تلاحظ في الحال حدوث تلازن agglutination (أو التجمع الوراثية. للضربين التزاوجيين والذي يعمل على تقارب الخلايا من بعضها لنقل المادة الوراثية.

ضع الشريحة في صحن بتري مغطى يحتوي على ورق ترشيح رطب لمنع جفاف المزرعة. افحص الشريحة بشكل دوري. ويمكن ملاحظة الاقتران في البراميسيوم لغاية المرعة، بعدها يلاحظ القليل من هذه الحيوانات المقترنة أوقد لا تلاحظ حيوانات مقترنة conjugants.

ا- هدبیات أخری Other Ciliates:

حاول الحصول على عينات من الهدبيات الآتية وافحصها مجهرياً.

أ- الستينتور Stentor:

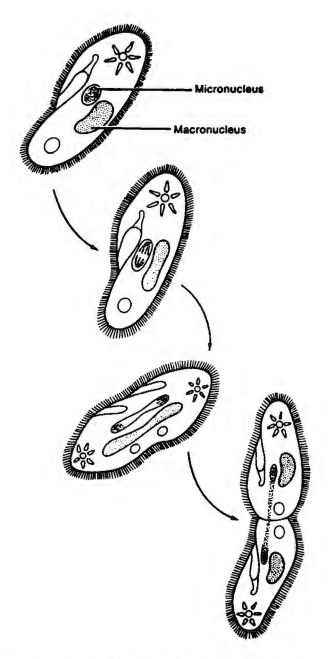
إن هذا الكائن الحي يشبه البوق trumpet - shaped ، ويكون لونه أزرقاً عندما يكون حياً وله نواة كبيرة تشبه خيط السبحة (خيط من الحزز) (الشكل-١٠٩). ويتم جلب الغذاء إلى فم الخلية من خلال حركة الأهداب.

ب- الفورتيسيلا Vorticella:

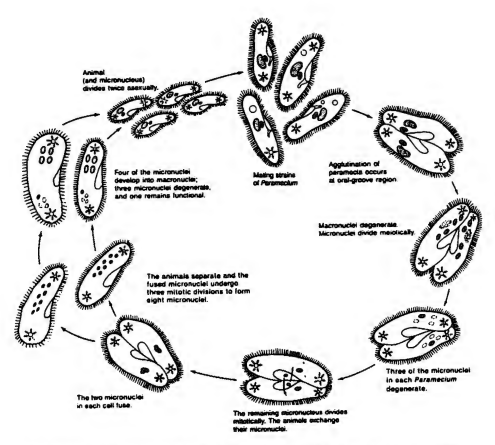
يعيش هذا الحيوان الهدبي في المياه العذبة freshwater، وهو يماثـل الجرس المقلوب المرتبط بسويق stalk يثبته بالنبات والصخور المغمورة (الشكل-١٠٩). حدد موقع الكائن الحي الذي يكون فيه السويق مستقيماً وعتـداً. حاول إزالـة بلطـف في الوقت الذي تراقب فيه الحيوان واذكر ماذا يحدث.

جـ- البلانتيديوم القولونية Balantidium coli:

يعد البلانتيديوم (الشكل-١٠٩) الطفيلي الهدبي الوحيد في جسم الإنسان. إذ أنه يحفر في جدار القولون ويسبب القرحة ulcer. وإن البلانتيديوم هو من الكائنات المسببة للمرض pathogenic إذ أنه قد يؤدي إلى إحداث أعراض مماثلة لتلك الموجودة في حالة الزحار الأميبي amoebic dysentery وإن مصدر الإصابة الأكثر شيوعاً هو لحم الخنزير غير المطبوخ.



شكل - ١٠٧: التكاثر اللاجنسي (الانشطار الثنائي) في البراميسيوم. لاحظ بأن النواة الصغيرة mitotic spindle في حين أن النواة الكبيرة macronucleas تنقسم بشكل عشوائي ويسحب كل جزء إلى الطرف المقابل



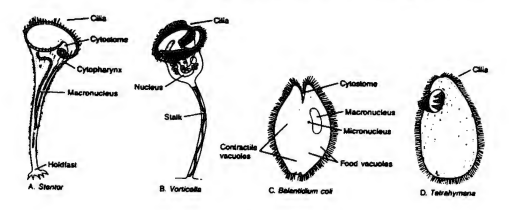
شكل - ١٠٨: مراحل التكاثر الجنسي (الاقتران conjugation) في البراميسيوم

افحص شرائح جاهزة من البلانتيديوم القولونية ولاحظ تغطية الجسم بأهداب مرتبة بشكل صفوف. وتكون النواة الكبيرة منحنية قليلاً وترتبط مع نواة صغيرة جداً. وتنتقل الدقائق الغذائية إلى فم الخلية من خلال التيارات التي تحدثها حركة الأهداب. ويلاحظ وجود فجوتين متقلصتين وفجوات غذائية تدور في السايتوبلازم. وكما هو الحال في بقية الهدبيات فإن البلانتيديوم ينقسم بالانشطار المستعرض.

د- النتراهامنا Tetrahymena:

لقد استعمل هذا الحيوان الهدبي على نطاق واسع في الدراسات الفسلجية والوراثية وذلك لسهولة نموه في المزارع الخالصة (النقية) pure cultures (الشكل-1.9). ويعد هذا الحيوان من الوسائل المفيدة في دراسة تفاصيل عملية الانقسام

الاعتيادي وذلك لامكانية تزامن انقسامات الاعتيادية بصدمات حرارية heat shocks مناسبة. افحص عينات حية أو شرائح جاهزة من التتراهايمنا.



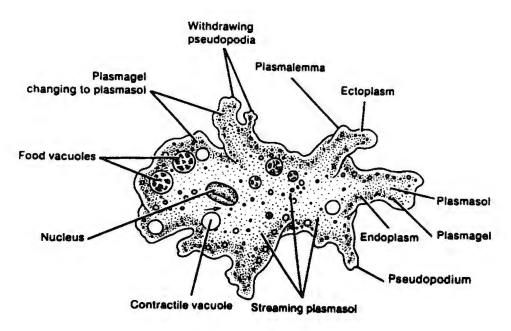
شكل – ١٠٩: أنواع الهدبيات.

جـ- شعبة الساركودينا Sarcodina:

الأمييا Amoeba - الأمييا

توجد الأميبا في برك وجداول المياه العذبة. ويظهر هذا الكائن الحي تحت المجهر بشكل كتل رمادية غير منتظمة تغير شكلها بشكل مستمر من خلال تراكيب إصبعية الشكل تدعى بالأقدام الكاذبة pseudopodia (الشكل-١١٠).

حاول الحصول على عينة من الأميبا من قعر طبق المزرعة الذي تتجمع فيه الأميبا وذلك باستعمال قطارة نظيفة. ضع بضع قطرات من المزرعة في منخفض موجود في الشريحة أو ضع بضع قطرات من هذه المزرعة على شريحة زجاجية ثم أضف إليها أجزاء صغيرة من بقايا المزرعة أو بضع حبات من الرمل أو أجزاء صغيرة من أغطية الشرائح المكسورة وذلك لمنع انسحاق الأميبا عند وضع الغطاء على الشريحة. افحص الأميبا في المزرعة باستعمال المجهر الاستيريوسكوبي وتنظيم شدة الضوء لملاحظة الأبعاد الثلاثة للأميبا.



شكل - ١١٠: الأميبا.

ادرس المستحضر باستعمال عدسة القوة الصغرى (10X) للمجهر المركب. ولابد من تقليل كمية الإضاءة من خلال إغلاق الحجاب القزحي وذلك لأن الأميبا تكون شفافة تقريباً بحيث لا يمكن رؤيتها تحت الضوء الساطع. حدد مواقع التراكيب المختلفة في الأميبا باستعمال الشرائح الجاهزة والشكل ١١٠ لاحظ الأقدام الكاذبة والأندوبلازم الذي يمثل المادة الداخلية الحبيبية المكونة لمعظم السايتوبلازم. أما الأكتوبلازم فهو عبارة عن طبقة رقيقة من السايتوبلازم تحيط بالاندوبلازم. وتحاط الخلية بغشاء خلوي (الغشاء البلازمي plasmalemma). وتدعى الطبقة الخارجية الملامية الشكل من الاندوبلازم باسم الهلام البلازمي plasmagel، أما المنطقة السائلة المركزية من الأندوبلازم فتدعى اpasmasol وإن النواة عبارة عن تركيب شفاف نوعما عن تراكيب كروية واضحة توجد في السايتوبلازم تقوم بجمع الماء من الخلية وتطرحه عن تراكيب كروية واضحة توجد في السايتوبلازم تقوم بجمع الماء من الخلية وتطرحه إلى الخارج. وتعمل هذه الفجوات على المحافظة على التوازن المائي في الخلية. هل يتوقع احتواء الأشكال البحرية من الأميبا على فجوات متقلصة؟ وضح ذلك.

تحتوي الفجوات الغذائية على الغذاء المتناول والإنزيمات المسؤولة عـن عمليـة الهضم. ما هي الآلية التي تتكون من خلالها هذه الفجوات الغذائية؟

ما هي علاقة اللايسوسومات بالفجوات الغذائية؟

كيف يتم توفير نواتج عملية الهضم للخلية ؟.

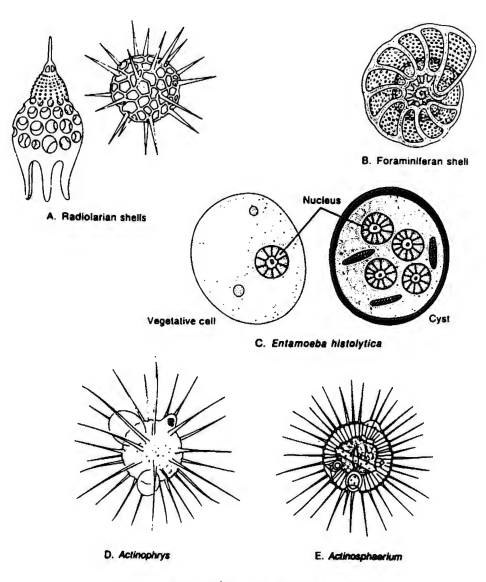
تتكاثر الأميبا بعملية الانشطار الثنائي الـتي ينقسـم فيهـا السـايتوبلازم والنـواة لتكوين خليتين وليدتين متماثلتين وراثياً.

1- أنواع أخرى من الساركودينا:

إن الحيوانات radiolarians (الشكل-١١١) عبارة عن أميبات لها هياكل من السيليكا الذي يفرزه السايتوبلازم. وتتخذ هذه الهياكل أشكالاً شبكية تمتد من خلالها أشواك شعاعية صلبة. وعندما تموت هذه الابتدائيات فإنها تتساقط إلى قعر المحيط وتنضغط في النهاية مكونة الصخور السيليكونية. افحص شرائح جاهزة لهياكل حيوانات الراديولاريا.

أما الحيوانات foraminiferans (الشكل-١١١) فهي عبارة عن مجموعة كبيرة من الأميبات البحرية تفرز أصداف shells مماثلة لأصداف القواقع مكونة من كاربونات الكالسيوم. وتحتوي الصدّفة على ثقوب صغيرة تمتد من خلالها أقدام كاذبة طويلة تستخدم في عملية التغذية. وعندما تموت هذه الحيوانات فإنها تنزل إلى أرض الحيط حيث تكوّن أصدافها طيناً رمادياً يتحول تدريجياً إلى مادة طباشيرية chalk. افحص شرائع جاهزة لمختلف أصداف الفورامنيفرا.

تعد الانتاميبا هستوليتيكا Entamoeba histolytica (الشكل-۱۱۱) الكائن الحي الذي يسبب الزحار الأميبي amoebic dysentery. افحص شرائح جاهزة للأطوار الفعالة (الخضرية) active (vegetative) والأكياس cysts (الأطوار المعدية المقاومة (resistant, infective stages). للكائن الحي. وعندما يكون الكائن الحي في الطور الخضري فإنه يحتوي على نواة منفردة؛ أما الأكياس فتحتوي على أربع نوى وجدار مسميك يجيط الخلية بأكملها.



شكل - ١١١: أنواع من الأميبات Sarcodina.

يع و الأكتين وفريس Actinophrys والأكتينو فيريوم Actinophrys (الشكل-11) إلى مجموعة من الأميبات الكروية ذات الأقدام الكاذبة الدقيقة التي تدعمها قضبان محورية. وتعيش معظم أنواع هذه المجموعة من الابتدائيات في الماء العذب. افحص شرائح للاكتينو سفيريوم والأكتينو فريس ولاحظ بشكل خاص

الأقدام الكاذبة الدقيقة والتي من خلالها اطلق على هذه نجيوانــات الشــمس المجهريــة "sun animalcules"

د- شعبة البوغيات Sporozoa:

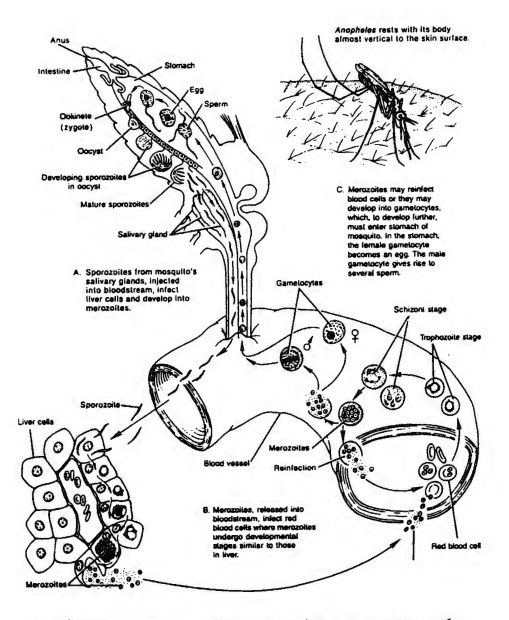
إن جميع أفراد هذه الشعبة عبارة عن كائنات حية طفيلية يمكن أن تصيب إي مجموعة رئيسة من المملكة الحيوانية ابتداءً من اللافقريات البسيطة إلى الإنسان. وفي هذا المختبر ستقوم بدراسة طفيلي الملاريا النشيطة Plasmodium vivax.

تعد الملاريا mortality إحدى الأمراض المدمّرة للإنسان من حيث أمراضيتها والوفيات mortality التي تسببها والخسائر الاقتصادية. وتوجد أربعة أنواع من الملاريا. فالملاريا الثلثية الحميدة benign tertian malaria يسببها طفيلي الملاريا النشيطة Plasmodium vivax، وهناك طفيلي الملاريا النشيطة البيضوية Plasmodium vivax الذي يسبب الحمى كل ٤٨ ساعة. أما الملاريا الربعية البيضوية quartan malaria الذي يسبب الحمى كل ٤٨ ساعة أما الملاريا الربعية quartan malaria وتتميز عادة بتكرار الحمى كل ٢٧ ساعة، بينما يـؤدي طفيلي الملاريا المنجلية pernicious malaria والتي تكون فيها الحمى مستمرة وأعلى نسبة وفيات فيها.

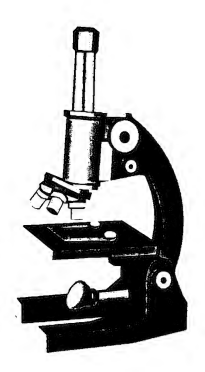
نظراً لتشابه دورات حياة الأربعة أنواع من الملاريا فستتم دراسة أحد الأنـواع الذي يمثلها وهو طفيلي الملاريا النشيطة. ارجع إلى الشكل-١١٢ والشرائح الجـاهزة للأطوار المختلفة من دورة الحياة.

تنتقل الملاريا من خلال لسعة أنثى البعوض؛ أما ذكور البعوض فبلا يمكنهم إحداث الإصابة بسبب فقدانهم لأجزاء الفم الثاقبة للجلد والماصة للدم. ويمكن أن تصاب العديد من الحيوانات بالملاريا التي يتم نقلها بأنواع مختلفة من البعوض. ويتم نقل طفيلي الملاريا إلى الإنسان بواسطة أنثى بعوض جنس الأنوفيليس Anopheles. فعندما تخترق أجزاء فم البعوضة الجلد، فإن اللعاب المحتوي على مانعات التخشر يدخل إلى الجرح. فإذا كانت هذه البعوضة تحمل الطور المُعدي من طفيلي الملاريا المعروف بالسبوروزويت sporozoite فإنه سوف يدخل إلى مجرى الدم (الشكل-

١١٢) إلا أنه لا يخترق خلايا الدم الحمر. بعد ذلك يدخل إلى خلايا الكبد حيث تنمو وتتكاثر مكونة الميروزويتات merozoites. وعند تحرر هذه الميروزويتـات مـن خلايا الكبد فإنها تدخل إلى مجرى الدم وتخترق خلايا الدم الحمر وتصبح حلقية الشكل ثم غير منتظمة الشكل. ويدعى الطفيلي في هذا الطور بالتروفوزويت trophozoite (الشكل-١١٢). ويمر التروفوزويت بمرحلة النضج، ويعتمد الوقت اللازم للنضج على نوع الطفيلي ، بعدها ينقسم التروفوزويت بنوع من الانشطار يدعى بالتكاثر الانفلاقي schizogony لتكوين المزيد من الميروزويتات (الشكل-١١٢). وبفترات منتظمة تعتمد على نوع طفيلي الملاريا تنفجر خلايـا الـدم الحمـر المصابة بالطفيلي محررة الميروزويتات. وإن المواد السامة المتحررة مع الميروزويتات هي المسؤولة عن القشعريرة chill والحمى المميزة لنوبات الملاريا. وإن كل ميروزويت يخترق بدوره خلية حمراء أخرى ويصبح بشكل تروفوزويت. وتتكر هذه الدورة عـدة مرات تزداد فيها أعداد خلايا الدم الحمر المصابة. وأخيراً يتطور بعض الميروزويتات إلى خلايا مشيجية gametocytes ذكرية وأنثوية (الشكل-١١٢) بـدلاً مـن أن تصبح تروفوزويتات. وطالما بقيت الخلايا المشيجية في الإنسان فإنها ليست بذات أهمية. أما في حالة امتصاصها بواسطة بعوضة الأنوفيليس فإنها تمر إلى معدة الحشرة وتصبح فعالة. إذ تتطور الخلية المشيجية الأنثوية إلى بيضة واحدة؛ أما الخلية المشيجية الذكرية فتعطى عدة نطف بعملية تدعى exflagellation (تكوين الأسواط بواسطة الابتدائيات). ويؤدي اتحاد البيضة بالنطفة إلى تكوين البيضة المخصبة المعروفة باسم الأووكنيت ookinete والذي ينتقل خلال بطانة المعدة حيث ينظمر في جدارها. وتمر النواة بانقسامات اعتيادية متتالية مكونة أعداد كبرة من السبوروزويتات (البويغات) الموجودة ضمن تركيب يدعى بكيس البيضة oocyst. وعندما يتحطم كيس البيضة تدخل السبوروزويتات إلى تجويف جسم البعوضة تنتقـل بعـدها إلى الغـدد اللعابيـة. وعندما تلسع هذه البعوضة المضيف تنتقل السبوروزويتات إلى جسم الإنسان وتتكرر دورة الحياة مرة أخرى.



شكل - ١١٢: دورة حياة البلازموديوم فيفاكس Plasmodium vivax المسبب للملاريا.



المختبر السابع عشر

مملكة الفطريات

Kingdom Fungi

تعد الفطريات وبعض البكتريا من الكائنات المحللة decomposers، وتتوازى أهميتها في المحيط الحيوي biosphere مع الكائنات المنتجة الغذائية food producers. وتؤدي عمليات الأيض الجارية في الفطريات إلى تحرير ثنائي أوكسيد الكاربون إلى المواء الجوي والمواد النتروجينية إلى التربة والمياه السطحية للاستفادة منها من قبل النباتات الخضراء. وتقوم الحيوانات بالاستفادة من هذه النباتات.

تعد الفطريات كائنات أرضية بشكل رئيس. وإن البعض منها وحيد الخلية، إلا أن معظمها يكون خيطياً وقد يتنظم بأشكال ذات تراكيب معينة كما في حالة الفطر mushroom. وتكون جميع الفطريات مختلفة التغذية heterotrophic، حيث تعتمد في غذائها على المواد العضوية الميتة وتدعى بالكائنات الرمية saprobes أو تعتمد في تغذيتها على المواد العضوية الحية وتدعى بالكائنات الطفيلية parasites. وإن الفطريات لا تتناول غذائها بل تمتصه. إذ تعزز الأنزيات اللازمة لتجزئة المواد الغذائية خارج الجسم. وتنتقل المواد الغذائية المهضومة جزئياً من خلال أغشية الفطريات. وإن لجميع الفطريات جدران خلوية، وإن معظمها يكون بعيض الأنواع من الأبواغ spores. وتتألف عملكة الفطريات من ثلاث أقسام رئيسة هي:

* فسيم الفطريات المزدوجة (Zygomycetes) عندي الفطريات المزدوجة

إن معظم هذه الفطريات يكون رُمِّياً saprophytic وأرضي المعيشة، ويتطفل البعض منها على النباتات والحشرات. ويؤدي التكاثر الجنسي إلى تكوين تركيب سميك الجدار يدعى zygospore. وتكون الخيوط الفطرية hyphae غير مقسمة بحواجز.

* فسم الفطريات الكيسية (Ascomycetes)

ويمثل أكبر قسم في الفطريات حيث يشمل الخمائر yeasts والفطريات العفنية الذرورية powdery mildews والعفن molds والغوشنة morels والكمأ truffles. وإن العديد من الفطريات الكيسية يسبب الأمراض. ويؤدي التكاثر الجنسي في أحوال كثيرة إلى تراكيب تدعى بالأثمار الكيسية أو الزقية ascocarps.

* الفطريات الدَّعامية (Basidiomycetes) *

وهي عبارة عن فطريات أرضية تشمل الفطر mushroom . وتتكون الأبواغ الدَّعامية basidiospores الجنسية على فروع خاصة تدعى بالدَّعامات basidia.

وفضلاً عن الأقسام الثلاث الرئيسة للفطريات فإن هناك مجموعتين تتم الإشارة اليها في أحوال كثيرة ضمن الفطريات وهما: الفطريات الناقصة الفطريات الناقصة (الفطريات الثانوية Deuteromycetes) والأشنات lichens. وإن للفطريات الناقصة العديد من خصائص الفطريات الكيسية إلا أنه في معظم الحالات لم يلاحظ التكاثر الجنسي. وإن العديد من هذه الفطريات يكون طفيلياً ومحرضاً للنباتات والحيوانات وبضمنها الإنسان، مسببة إصابات الجلد والأغشية المخاطية (قوباء الجلد سبب وهو مرض جلدي يصيب وهو مرض جلدي معين، وقدم الرياضي athlete's foot وهو مرض جلدي يصيب الأقدام ناشيء عن فطرينمو في السطوح الرطبة). وإن بعض الفطريات الناقصة يستخدم في إنتاج أجبان معينة (مشل جبن الروكفورت roquefort والكاعبر penicillin وكذلك في إنتاج المضادات الحيوية وبضمنها البنسلين penicillin .

إن الأشنات عبارة عن مجموعة كبيرة من الفطريات التي تعيش من خلال علاقة تبادل المنفعة مع الطحالب الخضراء أو البكتريا الخضراء الزرقاء. وإن الأشنات تتكون بشكل رئيس من الفطريات الكيسية وفي بعض الأحيان من الفطريات الدّعامية أو الفطريات الثانوية. ويكون جسم الأشنة متميزاً في مظهره. ويلاحظ وجود ثلاث أشكال رئيسة هي: القشرية crustose والورقانية foliose والشجيرية fruticose . وكثيراً ما تتضمن عملية التكاثر تكوين أبواغ كيسية (زقية) أو تكوين السوريديا soredia (وهي عبارة عن أجزاء صغيرة مكونة في الأقل من خلية طحلب واحدة محاطة بخيوط فطرية). وسيقوم كل طالب في هذا المختبر بدراسة مثال واحد عثل الفطريات المزوجة والكيسية والدّعامية والأشنات.

أ- قسم الفطريات المزدوجة Zygomycetes:

يعد عفن الخبز الأسود Rhizopus stolonifer أحد الأفراد الشائعة لهذا القسم والذي ينمو بشكل كتل شبيهة بالقطن على الخبز والفاكهة وبقية المواد العضوية الغنية بالكاربوهيدرات. وتبدأ الإصابة عندما ينمو البوغ spore الأحادي المجموعة الكروموسومية haploid مكوناً كتل من الخيوط الفطرية التي تتمايز إلى تراكيب تدعى بأشباه الجذور rhizoids التي تعمل على تثبيت الفطر على المادة الموجود عليه، وتفرز هذه التراكيب أنزيات هضمية وتقوم بامتصاص المواد العضوية المهضومة جزئياً. كما وتتمايز الخيوط الفطرية مكونة حاملة الأكياس البوغية sporangiophores والتي هي عبارة عن خيوط فطرية هوائية تكوّن أكياس بوغية sporangia تحتوى على الأبواغ. وعندما تنضج هذه الأكياس البوغية فإنها تصبح سوداء وقد اشتق اسم الفطر من هذه الصفة.

۱ – التكاثر اللاجنسي Asexual Reproduction:

افحص عفن الخبز الأسود في طبق بتري. وإن هذا الفطر لا ينمو فقط على الخبز بل ينمو أيضاً على الأكار المحتوي على المواد العضوية المختلفة الضرورية المخبز النمو. خذ قطعة من الخبز وضعها في طبق بتري ثم رطبها ببضع قطرات من الماء. ضع قطعة صغيرة من العفن المأخوذ من الأكار على قطعة الخبز ثم ضع غطاء الطبق واتركه ليوم واحد أو يومين. وعند فحص العفن باستعمال المجهر التشريحي اترك الغطاء على طبق بتري لمنع تحرر الأبواغ إلى الهواء. لاحظ كتلة الخيوط البيضاء النامية على سطح الكار (الشكل-١١٣). ويدعى كل خيط بالخيط الفطري hypha أما الكتلة الكلية للخيوط الفطرية فتدعى بالحصيرة الفطرية سوداء صغيرة تدعى بالأكياس الجيوط الفطرية تراكيب كروية سوداء صغيرة تدعى بالأكياس البوغية على الأبواغ والتي البوغية ما هي وظيفة الأبواغ؟.

هناك خيوط فطرية أخرى تخترق الأكار أو الخبز تدعى بأشباه الجذور والتي هي

عبارة عن خيوط فطرية صغيرة شبيهة بالجذور تنمو داخل الأكبار (الشكل-١١٣). ما هي وظيفة أشباه الجذور ؟.

ضع قطعة صغيرة من العفن في قطرة ماء على شريحة زجاجية (الشكل-١١٣). ضع غطاء الشريحة وافحص العفن تحت الجهر. حدد مواقع الأكياس البوغية والأبواغ والخيوط الفطرية وأشباه الجذور.

ا - التكاثر الجنسي Sexual Reproduction:

يحدث التكاثر الجنسي عند تقابل الخيوط الفطرية لضربين تزاوجيين أو اتحادها، وتنجذب هذه الخيوط نحو بعضها بتأثير الهرمونات المنتشرة من الخيوط. ويطلق على أحد الضربين التزاوجيين mating strains بالموجب (+) والآخر بالسالب (-) وذلك لعدم وجود اختلافات مظهرية بينهما يمكن أن تميزهما على أنهما ضربين ذكري وأنثوي.

لقد حضر المدرس لكل طالب طبق أكار يحتوي على ضرب موجب وآخر سالب. وإن نمو هذين الضربين سيجعلهما يقتربان من بعضهما. وعند مناطق التماس تتكون تراكيب تدعى بخلايا الأمشاج gametangia تحتوي على نوى موجبة وأخرى سالبة (الشكل-١١٤). ويؤدي اتحاد خلايا الأمشاج إلى تكوين خط من الأبواغ zygospores السوداء السميكة الجدار (الشكل-١١٤). ويحتوي كل بوغ على عدة نوى ثنائية المجموعة الكروموسومية. ويمكن أن تبقى الأبواغ ساكنة (سابته) عدة أشهر. ويحدث الانقسام الاختزالي عادة قبل استنبات البوغ. وتتحلل جميع النوى الأحادية المجموعة الكروموسومية باستثناء نواة واحدة. ويتطور الخيط الفطري الموائي مع تكوين الكيس البوغي في قمة الخيط الفطري. وإن الأبواغ الأحادية المجموعة الكروموسومية المتكونة في الكيس البوغي يمكنها النمو عند تحريرها وبدء دورة جديدة. وبالإبقاء على غطاء الطبق حدد مواقع الأبواغ اللاقحية باستعمال المجهر التشريحي.

ب- قسم الفطريات الكيسية Ascomycetes:

إن معظم الفطريات الكيسية عندما تتكاثر جنسياً تكوّن أكياس asci (خلايا الانقسام الاختزالي meiocytes) داخل الأثمار الكيسية أو الزقية

١- الخصائر:

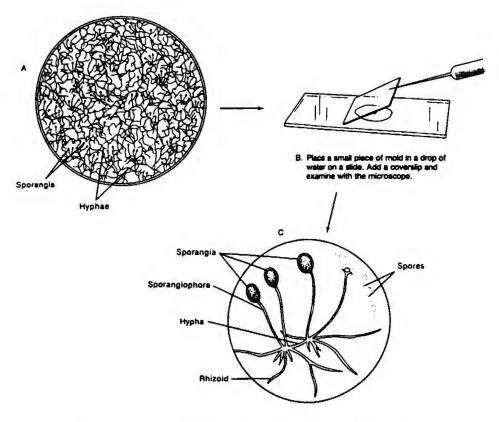
ضع بعض خلايا الخميرة الحية على شريحة وافحصها مجهرياً. لاحظ وجود النوى والحبيبات الغذائية الصغيرة المتلألأة (الشكل-١١٥). كما ويمكن ملاحظة وجود بعض خلايا الخميرة التي تحتوي على بروزات صغيرة دائرية تدعى بالبراعم buds (الشكل-١١٥). أي نوع من التكاثر تمثله هذه البراعم ؟.

في حالة عدم وجود خلايا متبرعمة افحص شريحة تُظهر هذه العملية. تصنف الخمائر ضمن الفطريات الكيسية وذلك لتكوين كيس في فترة من دورة حياتها. افحص شريحة توضيحية تُظهر كيس الخميرة ومحتوياته. عدد الطرق التي يمكن من خلالها أن تكون للخمائر أهمية تجارية للإنسان.

أ- الفطر العفني الذروري (Powdery Mildew (Microsphaera):

افحص أوراق نبات اليُلك lilac المصابة بهذا الفطر. لماذا يدعى هذا الكائن الحي الخي بالفطر العفني الذروري ؟.

إن الخيوط الفطرية المكونة للحصيرة الفطرية mycelium والنامية على سطح الورقة تخترق في بعض الأحيان خلايا البشرة (الشكل-١١٦). وتدعى هذه الخيوط الفطرية المخترقة لخلايا البشرة بممصات النبات الطفيلي haustoria (المفرد haustorium). ما هي وظيفة هذه المصات ؟. افحص شرائح توضيحية تُظهر اختراق المصات لخلايا البشرة في النبات المضيف. ما نوع التغذية في هذا الفطر؟.



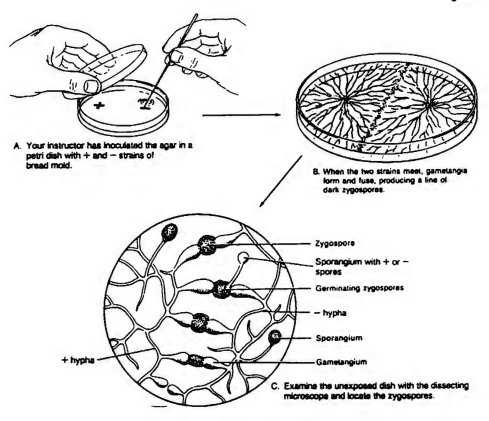
شكل - ١١٣: تركيب عفن الخبز الأسود Rhizopus stolonifer

تتكون في أواخر الربيع أعداد كبيرة من الأبواغ اللاجنسية تدعى بالغُبَيْرات conidia عند نهايات الخيوط الفطرية الهوائية المتخصصة، وتنتشر هذه الغُبَيْرات بواسطة الربح مؤدية إلى انتشار الإصابة إلى النبات نفسه أو إلى نبات لَيْلَك آخر شكل-١١٦.

افحص شرائح للفطر العفني الذروري وحدد مواقع الغُبُيْرات conidia.

عند الاقتراب من نهاية فصل الصيف تتكون أعداد كبيرة من أجسام ثمرية كروية تدعى بالأكياس المغلقة cleistothecia نتيجة لعملية التكاثر الجنسي (الشكل-١١٦) السفلي). افحص ورقة مصابة تحت المجهر التشريحي وحدد مواقع بعض هذه الأجسام الثمرية. اكشط سطح الورقة وضعه في قطرة ماء على شريحة زجاجية.

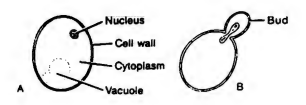
ضع غطاء الشريحة وافحص الشريحة تحت المجهر. حدد موقع الكيس المغلق ولاحظ الأجزاء الملحقة به. كيف يمكن الاستفادة من هذه الأجزاء الملحقة في نشر الفطر؟.



شكل - ١١٤: التكاثر الجنسي في عفن الخبز الأسود

اضغط على غطاء الشريحة بلطف في الوقت الذي تفحص فيه الكيس المغلق Cleistothecium ، ولاحظ الأكياس asci المتحررة. وحدد موقع الكيس المحتوي على الأبواغ الكيسية ascospores. ما هو عدد الأبواغ التي يحتويها الكيس ؟.

ماذا يصبح البوغ الكيسي بعد تحرره ؟.





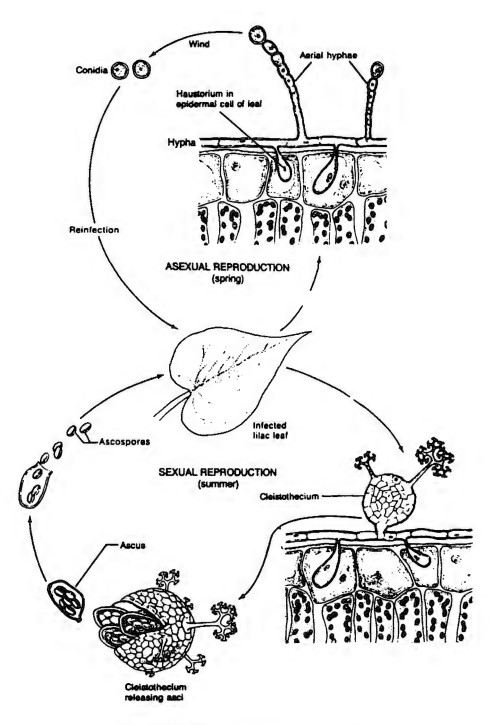
شكل - ١١٥: التبرعم في الخميرة

جـ- الفطريات الدِّعامية Basidiomycota:

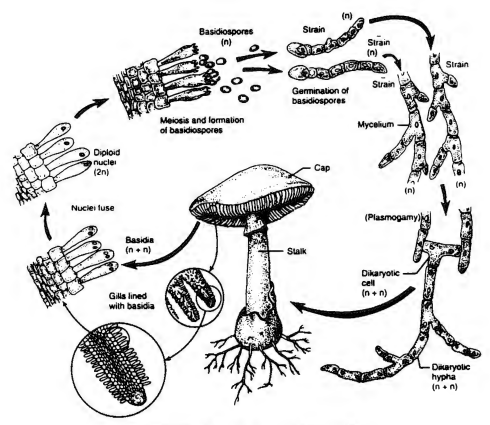
إن الفطريات الدَّعامية عبارة عن مجموعة كبيرة من الكائنات الحية الرُّمية saprophytic والطفيلية parasitic. وتتكون الأبواغ الدِّعامية من تراكيب مكونة من خلية واحدة إلى أربع خلايا. وتدعى هذه التراكيب بالدَّعامات basidia والتي تتكون بأعداد كبيرة في عدة أنواع من الأجسام الثمرية المسماة بالأثمار الدِّعامية toadstool ومن الفطريات الواقعة ضمن هذه المجموعة الغاريقون basidiocarps وفطر السُّناج smut وفطر صدأ الحبوب rust.

الفطر Mushroom:

يتميز الفطر بوجود صفائح plates أو خياشيم gills على السطح السفلي للثمرة الدّعامية basidiocarp. وقبل تكوين مثل هذا الجسم الثمري فإن الحصيرة الفطرية الأولية المحتوية على النوى الأحادية المجموعة الكروموسومية ستنمو تحت سطح المادة الموجودة عليها. وعند اتحاد الضروب المختلفة للحصيرة الفطرية الأحادية المجموعة الكروموسومية تتكون حصيرة فطرية ثانوية ثنائية النوى dikaryotic (خلايا محتوية على نواتين أحاديتي المجموعة الكروموسومية). وقد يكون هذا الخيط الفطري ثمرة دعامية تدعى بالفطر mushroom مكونة من سويق stalk وقلنسوة cap.



شكل – ١١٦: دورة حياة powdery mildew.



شكل – ۱۱۷: دورة حياة فطر mushroom

افحص الثمرة الدُّعامية للفطر التجاري Agaricus capmestris. لاحظ السويق والقلنسوة. افحص السطح السفلي للقلنسوة وحدد موقع الخياشيم. وعندما يكون الفطر فتياً فإن الخياشيم تكون مغطاة بغشاء رقيق يمتد من السويق إلى الحافة الخارجية للقلنسوة.

يلاحظ في دورة حياة الفطر إن النواة الثنائية المجموعة الكروموسومية في الدُّعامات تمر بانقسام اختزالي مكونة أربعة نوى أحادية المجموعة الكروموسومية يتم ادخالها فيما بعد ضمن الأبواغ الدُّعامية (الشكل-١١٧). وينمو كل بوغ مكوناً حصيرة فطرية أحادية المجموعة الكروموسومية تتحد مع أخرى لتكوين حصيرة فطرية ثنائية النوى. وتنشأ الثمرة الدُّعامية من الحصيرة الفطرية الثانوية.

ضع إحدى الخياشيم في قطرة ماء على شريحة زجاجية وافحص حافاتها مجهرياً. حدد مواقع الدَّعامات والأبواغ الدَّعامية. افحص شرائح جاهزة (في حالـة توفرهـا) للفطر Coprinus يُظهـر مقطعـاً عرضـياً للقلنسـوة. حاول التعـرف علـى الخياشـيم والدَّعامات والأبواغ الدَّعامية.

ا- فطريات الأشجار Bracket Fungi:

تعيش هذه الفطريات بشكل طفيلي أو رُمّي على الأشجار المختلفة. ويمكن للحصيرة الفطرية أن تنمو في جذع الشجرة لعدة سنوات قبل تكوينها للجسم الثمري الخشبي woody fruiting body المميز لها على الجزء الخارجي من الشجرة. افحص عدداً من فطريات الأشجار ولاحظ طبقات النمو المتعددة. وكيف يمكن الاستفادة من طبقات النمو هذه في تحديد عمر فطريات الأشجار ؟.

افحص أحد الأجسام الثمرية باستعمال المجهر التشريحي. كيف يختلف فطر الأشجار الواقع تحت السطح عن الفطر mushroon ؟.

افحص شريحة جاهزة توضح مقطعاً عرضياً في الجسم الثمري لفطر الأشجار. ماذا تمثل الفتحات الدائرية الموجودة في المقطع العرضي ؟.

حدد موقع الدِّعامات والأبواغ الدِّعامية.

٣- فطريات صدأ الحبوب Rusts:

وهي عبارة عن مجموعة من الفطريات الدُّعامية الطفيلية التي تصيب العديد من النباتات البذرية وكذلك بعض النباتات السُّرخَسية ferns (الخنشاريات). وإن جميع أنواع فطريات صدأ الحبوب تكوّن في الأقل نوعين متميزين من الأبواغ والبعض الآخر يكوّن ثلاثة أو أربعة أو خسة أنواع. وإن من أكثر أنواع فطريات صدأ الحبوب المعروفة والذي يسبب خسائر اقتصادية كبيرة هو فطر صدأ الحنطة Puccinia المخطة بعدة طرق:

- ١ عوت العديد من خلايا المضيف بواسطة الفطر وذلك لأنه يستخدم محتويات الخلايا لغرض نموه.
 - ٧- إن الفطر يأخذ غذاء المضيف.
- ٣- تنخفض فعالية عملية التركيب الضوئي في خلايا النبات نتيجة لقتل الفطر لخلايا النبات المحتوية على البلاستيدات الخضراء لذا تؤدي الإصابة بفطر Puccinia إلى تغير لون نبات الحنطة إلى الأخضر الشاحب وتوقف نموه مع نضج الحنطة قبل أوانها، إذ يلاحظ انكماش حبوب الحنطة kernels وصغر حجمها ومحدودية مخزونها الغذائي.

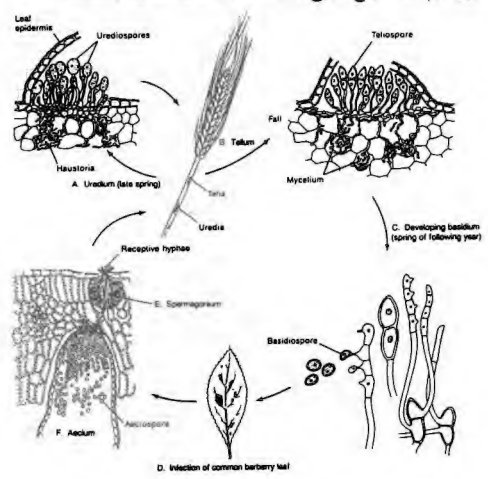
أ- مراحل فطر صدأ الحبوب في نبات الحنطة:

الأبواغ المسببة للتلف (أبواغ الآفة الزراعية) Urediospores

افحص سيقان نبات الحنطة وأوراقه التي تُظهر وجود بقع حمراء على السطح - ومنها جاء اسم فطر صدأ الحبوب rust -. وتدعى هذه البقع باليوريديا uredia (المفرد يوريديوم uredia) والتي تحتوي على أعداد كبيرة من الأبواغ المسببة للتلف الحمراء البرتقالية الثنائية النوى (الشكل-١١٨). وتعد هذه الأبواغ أحد النوعين الذي يظهر في أواخر الربيع. وتتكون الأبواغ المسببة للتلف خلال معظم فصل النمو لحين نضج النبات. وتنتقل الأبواغ المسببة للتلف بوسائل متنوعة (الربيح بشكل رئيس) إلى بقية نباتات الحنطة حيث تنمو الأبواغ وترسل خيوطها الفطرية من خلال الثغور stoma الموجودة على الأوراق إلى الفسح الموجودة بين خلايا الورقة. وتتشعب الحصرة الفطرية بشكل كبر.

وتخترق المصات haustoria خلايا المضيف لامتصاص الغذاء. وبعد فترة من النمو تكون كتلة الخيوط الفطرية طبقة من الخلايا تحت البشرة مباشرة، تتطور بعدها إلى الأبواغ المسببة للتلف ذات السويقات. وتتكون هذه الأبواغ بأعداد كبيرة تؤدي بالنتيجة إلى تحطم البشرة. اكشط باستعمال شفرة حلاقة كمية قليلة من اليوريديا وضعها في قطرة ماء على شريحة زجاجية ثم ضع غطاء الشريحة. افحص وحدد

مواقع بعض الأنواع المسببة للتلف. بعد ذلك افحص شريحة لمقطع عرضي خملال اليوريديوم. حدد مواقع الأبواغ المسببة للتلف والحصيرة الفطرية والممصات.



شكل - ١١٨ : دورة حياة صدأ الحنطة wheat rust.

الأبواغ النهائية Teliospores:

عندما يقترب نبات الحنطة من النضج تبدأ الحصيرة الفطرية في هذه المرحلة بتكوين الأبواغ النهائية (الشكل-١١٨) الواقعة داخل كتل تدعى بالتيليا telia. وإن لهذه الأبواغ جدران أسمك من جدران الأبواغ المسببة للتلف urediospores، وإن الأبواغ النهائية لا تنبت في العادة حتى الربيع التالي بعد نضج الحنطة.

اكشط كمية قليلة من المادة المحتوية على التيليا من ساق أو ورقـة نبـات الحنطـة وضع

ها في قطرة ماء على شريحة زجاجية. ضع غطاء الشريحة وافحص العينة تحت المجهر. افحص وحدد مواقع الأبواغ النهائية. ما هو عدد الخلايا المكونة لكل بوغ نهائي؟.

افحص شريحة تحتوي على مقطع طولي خلال التيليوم telium. حدد مواقع الأبواغ النهائية غير الناضجة والتي عند تكونها في البداية تكون ثنائية النوى، ثم حدد مواقع الأبواغ النهائية الناضجة التي اتحدت فيها النوى الثنائية.

ب- مراحل فطر صدأ الحبوب في نبات Barberry:

في ربيع السنة التالية تمر نوى الخلايا المكونة للبوغ النهائي بعملية الانقسام الاختزالي، إذ تحتوي على بعدها كل خلية على أربع نـوى أحادية المجموعة الكروموسومية.

وتكون كل خلية خيط فطري قصير يتطور إلى دعامة basidium رباعية الخلايا. إذ تنتقل النوى إلى الدَّعامة وإن كل خلية منها تحتوي على نواة أحادية المجموعة الكروموسومية. وإن كل خلية في الدَّعامة تكون بروز صغير تنتقل إليه النواة. وإن النهاية المنتفخة لهذا البروز تصبح بشكل بوغ دعامي basidiospore.

يحتاج فطر صدأ الحنطة إلى مضيف بديل لإكمال دورة حياته. وإن الأبواغ الدِّعامية لا يمكنها إصابة الحنطة ثانية، بل يمكنها إصابة المضيف البديل فقط وهو نبات البَرْباريس barberry (الشكل-١١٨). فعندما يسقط البوغ الدِّعامي على ثمرة أو غصن أو ورقة البرباريس فإنه سينبت مكوناً خيطاً فطرياً يخترق النسيج. وتتكاثر الحصيرة الفطرية في النسيج بشكل واسع.

ويتكون في النهاية نوعين من التراكيب هما: السبيرماكونيا spermagoina (المفرد سبيرماكونيوم spermagoium) (الشكل-سبيرماكونيوم aecium) (الشكل- ١١٨). ويمكن ملاحظة هذه التراكيب في المقاطع الطولية لها.

السبيرماكونيوم Spermagonium:

وهو عبارة عن تركيب دورقي الشكل يقع أسفل البشرة مباشرة. ويحتوي على العديد من الخيوط الفطرية الشبيهة بالشعر التي تحتوي نهاياتها على خلايا شبيهة بالأبواغ تدعى بالسبيرماشيا spermatia (المفرد سبيرماشيوم spermatium). ويتم نقل السبيرماشيا بواسطة الحشرات إلى خيوط الاستقبال الفطرية receptive hyphae البارزة من السبيرماتوكونيا Spermatagonia الأخرى حيث تدخل النواة من السبيرماشيوم إلى خيط الاستقبال الفطري. وهذا يؤدي إلى حدوث تطور لنوع آخر من السطح من الحصيرة الفطرية التي تكون فيما بعد إيشيا aecia شبيهة بالكاس تبرز من السطح السفلي لورقة البرباريس (الشكل-١١٨).

الأيشيوم Aecium:

تتكون كتل من أبواغ الإيشيا aeciospores داخل الإيشيا (الشكل-١١٨). وعند نقل هذه الأبواغ بواسطة التيارات الهوائية إلى أوراق الحنطة أو سيقانها فإنها تنبت مكونة حصيرة فطرية داخل الخلايا والتي تكوّن الأبواغ المسببة للتلف urediospores لإكمال دورة الحياة. افحص أوراق البرباريس مصابة وحدد مواقع السبيرماكونيا Spermagonia والإيشيا aecia. وافحص بعد ذلك شرائح توضح المقاطع الطولية لهذه التراكيب. حدد مواقع السبيرماشيا وخيوط الاستقبال الفطرية وأبواغ الإيشيا.

كيف يمكنك السيطرة على انتشار الفطر كفطر صدأ الحنطة والذي تنتقل فيه الأبواغ المُعدية بواسطة تيارات الهواء لإصابة النباتات التي تبعد آلاف الأميال عن موقع هذه الأبواغ ؟.

د- الفطريات الناقصة Fungi Imperfecti:

إن معظم التلف الذي يصيب الأغذية والجلود والملابس يعود سببه للفطر بنسيليوم Penicillium . افحص مزرعة حية لفطر البنسيليوم. لماذا يدعى هذا الفطر في بعض الحالات بالعفن الأزرق المخضر blue – green mold .

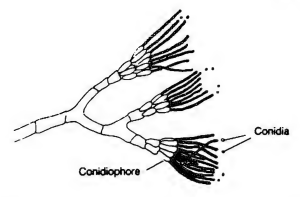
افحص شرائح جاهزة توضح تشعبات الخيوط الفطرية المكونة للأبواغ اللاجنسية أو الغُبَيْرات conidia (الشكل-١١٩). كيف يختلف البنسيليوم عن عفن الخبز بطريقة تكوين الأبواغ ؟.

ما هو التشابه بين البنسيليوم والمايكروسفيرا ؟.

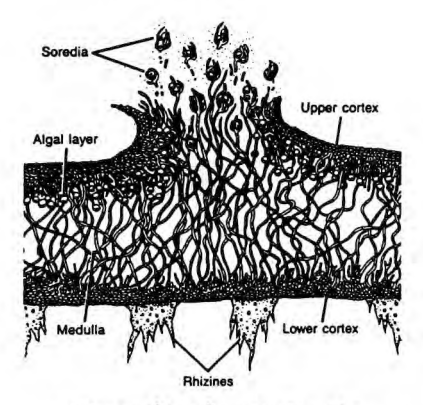
يقوم أحد أنواع البنسيليوم Penicillium notatum بتكوين المضاد الحيوي المعروف بالبنسلين، والذي يعد من المضادات الحيوية الفعالة في مواجهة الإصابات المكتبرية.

هــ الأشنات Lichens:

تدعى الأشنات بالنباتات الرائدة (الممهدة للطريق) pioneer plants وذلك لأنها تنمو في أحيان كثيرة على الصخور العارية، وتعد أولى النباتات التي تغطي المناطق symbiotic المحروقة. ولا تعد الأشنات من النباتات، بل أنها تعيش بمشاركة تكافلية partnership بين الفطر (عادة فطر كيسي ascomycete) والطحلب الأزرق المخضر ونظراً لقابلية الأشنات على الحصول على غذائها من النباتات التي تقوم بعملية التركيب الضوئي فإنها غزت البيئات الجافة في العالم. وإنها توجد في المناطق الصحراوية القاحلة والقطبية الشمالية، وتنمو في الأراضي الخالية وجذوع الأشجار والصخور وتحت الماء.



شكل – ١١٩: الكونيديا Conidia للبنسيليوم محمولة على Conidiophore



شكل - ١٢٠: التركيب الجهري للأشنات Lichens

ا- المهيزات الخضرية Vegetative Features:

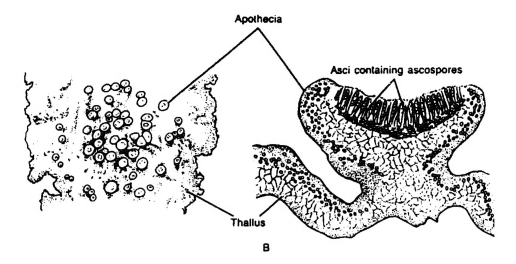
يتميز جسم الأشنات (الثالوس thallus) بمظهره، وتصنف الأشنات بشكل كبير تبعاً لشكل نموها. وفيما يأتي وصفاً لثلاث أنواع رئيسة من الثالوس المتكون.

- القشري crustose: وينمو بشكل منبطح على المادة الموجودة عليها بحيث يكون السطح العلوي مرثياً فقط.
- الورقاني foliose: ويرتبط مع المادة الموجودة عليها substrate بشكل مفكك بحيث يكون سطحيه العلوى والسفلى مرثباً.
- الشجيري fruticose: ويرتبط بنقطة معينة مع المادة الموجود عليها وينمو بشكل قائم.

افحص الأشنات المختلفة بالعين المجردة وباستعمال المجهر التشريحي. ومن خلال الوصف المذكور سابقاً حدد نوع الثالوس وسجل ملاحظاتك في الجدول-٤٩.

الجدول-٤٩: تصنيف النمو الخضري للأُشنة

نوع الثالوس	الاسم



شکل – ۱۲۱:

- (أ) يوضح وجود apothecia على الأشنات.
- (ب) مقطع في apothecium يوضح وجود asci الحاوية على السبورات

ا - التشريح الجهري Microscopic Anatomy.

اعمل مقطع عرضي دقيق خلال الثالوس الورقاني أو القشري للأشنة باستعمال شفرة حلاقة حادة، أو استعمل شرائح جاهزة. حدد مواقع الأجزاء الآتية مجهرياً بالاستعانة بالشكل-١٢٠.

القشرة العليا Upper Cortex

وهي عبارة عن تجمع وقائي كثيف للخيوط الفطرية.

طبقة الطحلب Algal Layer:

وهي عبارة عن طبقة من الخلايا الطحلبية وكتل متشابكة من الخيــوط الفطريــة رقيقة الجدار.

اللب Medulla:

وهي عبارة عن طبقة سميكة نوعما مكونة من خيوط فطرية عديمة اللون متشابكة بشكل مفكك. وتؤلف هذه الطبقة ما يقارب ثلثي الثالوس ويعتقد بأنها تعمل منطقة خزن.

القشرة السفلي Lower Cortex.

وتكون هذه الطبقة أرق من القشرة العليا، وتحتوي على بروزات تدعى بالجذور الصغيرة rhizines التي تعمل على ربط الأشنة بالمادة الموجودة عليها .

"-التكاثر اللاجنسي Asexual Reproduction:

افحص عينات مختلفة تحت المجهر التشريحي وحاول العثور على كتل حبيبية صغيرة على السطح تدعى بالسوريديا soredia. وتحتوي هذه السوريديا على خلية طحلبية واحدة أو أكثر محاطة بخيوط فطرية. وتنتشر السوريديا بواسطة الريح أو المطر، وإن كل سوريديا واحدة لها القابلية على النمو لتكوين ثالوس أشنى جديد.

اكشط بعض السوريديا وضعها في قطرة من هيدروكسيد البوتاسيوم (أو أي مادة مرطبة) وافحصها تحت الجهر المركب، اكمل معلوماتك بدراسة شرائح جاهزة لثالوس الأُشنة (الشكل-١٢٠).

3-التكاثر الجنسى Sexual Reproduction

حاول اختيار أشنة تحتوي على تراكيب صغيرة كأسية الشكل على سطحها تدعى بأوعية الأبواغ apothecia (الشكل-١٢١). اعمل مقطع طولي في وعاء الأبواغ وافحصه مجهرياً أو افحص شريحة جاهزة. حدد مواقع الأكياس المتطاولة elongated asci (الشكل-١٢١). ما هو عدد الأبواغ الموجودة في كل كيس ؟ وكيف تترتب ؟.

أي أنواع الأشنات التكافلية تتكاثر جنسياً ؟. وضح ذلك.

المسراجع

- 1- Abramoff, P. and Thomson, R. G.: Laboratory outlines in Biology, W. H. Freeman and Company, New York (1994).
- 2- Gunstream, S. E.: Explorations in Basic Biology Seventh Edition, Prentice Hall, New Jersey (1996).
- 3- Mader, S. S.: Biology, Fourth Edition, Laboratory Manual, prepared by K. S. Kilborn, Dubunque (1993).
- 4- Jones, A., Reed, R. and Weyers, J.: Practical skills in Biology, Second Edition, Longman, England (1998).
- 5- Gunstream, S. E.: Biological Explorations, Third Edition, Prentice Hall, New Jersey, (1997).
- 6- Morgan, J. G. and Carter, M. E. B.: Investigating Biology Second Edition, The Benjamin / Cummings Publishing Company, Inc. California, (1996).